

APROBAT
prin Ordinul
Ministerului Finanțelor
nr. 173 din 05 octombrie 2018

DOCUMENTAȚIA STANDARD

pentru realizarea achizițiilor publice

Obiectul achiziției: **Reagenți, accesorii și consumabile conform necesităților IMSP AMT Rîșcani pentru anul 2021, Repetat**

Cod CPV: **33696500-0**

Autoritatea Contractantă: IMSP AMT Rîșcani

Procedura achiziției: Licitație deschisă

CAPITOLUL I
INSTRUCTIUNI PENTRU OFERTANTI (IPO)
[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]

Sectiunea 1. Dispozitii generale

1. Scopul procedurii de achiziție

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entităților contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

3. Sursa de finanțare

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plășile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

4. Participanți la licitație

4.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sunt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de licitație.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și cantumul acesteia sunt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

6. Limba de comunicare în cadrul licitației

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUAE**), documentele de

atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișă de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămînă cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele acțiuni:

a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;

b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din

neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigării, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criterii și cerințe de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și finanțieră;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătoarești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvență ca urmare a hotărîrii judecătoarești;
- b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;
- c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe

judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere etică profesională sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;

d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;

e. a încălcăt obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;

f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;

g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;

h. se află într-o situație de conflict de interes care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;

i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărîre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sunt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă solicită ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit

13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacitatii economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

- a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;
- b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;
- c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sunt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor.

13.3. Atunci când un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabileste cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului cîștigător îi sunt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitateile membrilor asociației sau ale altor persoane.

14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții de bunuri, în scopul verificării capacitatii tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sunt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținând valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul beneficiar. În cazul în care

beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea livrărilor de bunuri se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

e. mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci cînd acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organisme stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);

b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene

ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organisme stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

Sectiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- propunerea financiară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea 131/2015.

19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice (**F4.1**) și Specificații de preț (**F4.2**). De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz.

20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în **FDA** punctul **3.1** că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de atribuire nu este specificat explicit că autoritatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

21. Garanția pentru ofertă

21.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**), după cum este specificat în **FDA** punctul **3.2**.

21.2. Garanția pentru ofertă va fi corespunzător quantumului specificat în **FDA** punctul **3.3**, în lei moldovenești, și va fi:

a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau

b) transfer pe contul autorității contractante; sau

c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDA** punctul **3.2**.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților neciștigători va fi restituță imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;

b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;

c) suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;

d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau

b) ofertantul ciștigător refuză:

- să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;

- să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA** punctul **3.4**.

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA** punctul **3.7**.

23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul **3.8.** de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitare vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA** punctul **3.9.** prevede altfel.

25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a propunerii tehnice, a propunerii financiare, a **DUAE** și a garanției pentru ofertă.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzînd timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai tîrziu de data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2.** Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7.

28. Oferte întîrziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în FDA punctul 4.2, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă ofertă înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

31. Confidentialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricărui dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferite sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta î se respinge și se selecteză o altă ofertă cîștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavînd abateri esențiale sau avînd doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

- a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor specificate în contract;
- b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;
- c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă.

34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele cîștigătoare aplicînd criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizînd instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

36. Calificarea ofertantului

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților aceluia ofertant în executarea contractului.

37. Descalificarea ofertantului

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică.

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolabil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sunt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împuternicirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atât încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cît și motivul anulării.

Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului

39. Criteriul de adjudicare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudica contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1.** aceluui ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoare estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

41. Înștiințarea de adjudicare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării ofertanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanți în ofertele acestora.

41.3. Ofertanții neciștagători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai tîrziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul ciștagător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului ciștagător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudica contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudicare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului ciștagător Formularul contractului (**F5.1**) completat și toate celelalte documente componente ale contratului.

43.2. Ofertantul ciștagător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de aşteptare, în modul corespunzător și îl va restituî autorității contractante în termenul specificat în

44. Dreptul de contestare

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examinate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de pînă la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedurile de achiziție publică și documentația de atribuire vor fi depuse pînă la termenul limită de depunere a ofertelor.

FIŞA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile și la serviciile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile instrucțiunilor pentru ofertanți (IPO). În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile de mai jos vor prevale asupra prevederilor din IPO.

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii:	Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI, IDNO 1003600153212
1.2.	Obiectul achiziției:	Reagenți, accesorii și consumabile conform necesităților laboratoarelor diagnostice din cadrul IMSP AMT Rîșcani pentru anul 2021 Repetat
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	Tipul procedurii de achiziție: Licitatie deschisă
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	bunuri
1.5.	Codul CPV:	33696500-0
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici:	CNAM
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	IMSP AMT Rîșcani
1.8.	Plăti/mijloace financiare din partea partenerului de dezvoltare:	Nu se utilizează
1.9.	Denumirea cumpărătorului:	Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI, IDNO 1003600153212
1.10.	Destinatarul:	Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI, IDNO 1003600153212
1.11.	Limba de comunicare:	Limba de stat
1.12.	Pentru clarificarea documentelor de atribuire, adresa autorității contractante este:	Electronic Platforma: achiziții.md Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Alecu Russo 11 Tel: 022497742 Fax: 022497742 E-mail: amtriscani@ms.md Persoana de contact:Cenușa Tatiana
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	Nu
1.14.	Tipul contractului	Contract de achiziție publică privind achiziționarea bunurilor
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu)	Nu se aplică

1. Listă Bunuri și specificații tehnice:

Nr. Lot	Denumirea obiectului lotului	Poziția				Denumire obiectului achiziției	Valoarea estimativă al lotului
		Descrierea obiectului lotului	Clasificator (Codul CPV)	Cantitatea	Unitatea de măsură		
1	Lotul nr.1						549758,02
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml	3369650 0-0	15	set	AST/GOT set 5 fl. x 50 ml	
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml	3369650 0-0	15	set	ALT/GPT set 5 fl. x 50 ml	
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml	3369650 0-0	4	set	ALBUMIN set 5 fl. x 50 ml	
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15,	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 20 ml	3369650 0-0	14	set	ALP-AMP set 5 fl. x 20 ml	

	Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	20 ml				
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 20 ml	3369650 0-0	20	set	α - AMYLASE set 5 fl. x 20 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 2 fl. x 75 ml	3369650 0-0	3	set	α - AMYLASE PANCREAT ICĂ set 2 fl. x 75 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml	3369650 0-0	14	set	BILIRUBIN (TOTAL) set 5 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml	3369650 0-0	14	set	BILIRUBIN (DIRECT) set 5 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml	3369650 0-0	4	set	CALCIUM- ARSENAZ O set 10 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml	3369650 0-0	14	set	CHOLESTE ROL set 10 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml	3369650 0-0	8	set	CREATINI NE set 10 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml	3369650 0-0	6	set	γ - GLUTAMIL TRANSFER ASE set 5 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml	3369650 0-0	20	set	GLUCOSE set 10 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml	3369650 0-0	6	set	IRON- FERROZINE set 5 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml	3369650 0-0	4	set	LACTATE DEHIDROGENASE (LDH) set 5 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic	3369650 0-0	24	set	LIPASE set 2 fl. x 24 ml

	din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	automat A 15, set 2 fl. x 24 ml				
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml	3369650 0-0	3	set	PROTEIN (TOTAL) set 10 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml	3369650 0-0	9	set	TRIGLYCERIDES set 10 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml	3369650 0-0	14	set	UREA/BUN -UV set 5 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml	3369650 0-0	8	set	URIC ACID set 10 fl. x 50 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 4 fl. x 20 ml	3369650 0-0	27	set	CHOLESTEROL LDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 4 fl. x 20 ml	3369650 0-0	27	set	CHOLESTEROL HDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 3 fl. x 1 ml	3369650 0-0	2	set	LIPID CONTROL SERUM I set 3 fl. x 1 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 3 fl. x 1 ml	3369650 0-0	2	set	LIPID CONTROL SERUM II set 3 fl. x 1 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 fl. x 20 ml	3369650 0-0	7	set	ALBUMIN (MICROALBUMINURI A) set 1 fl. x 20 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, 1 fl. x 1ml	3369650 0-0	2	ml	Standard p/u Microalbumini în urină 1 fl. x 1ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15,	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 fl. x	3369650 0-0	2	set	Control p/u Microalbumini în urină set 1 fl. x 20

	Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	20 ml			ml	
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 5 ml	3369650 0-0	8	set	BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN) set 5 fl. x 5 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 5 ml	3369650 0-0	8	set	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) I set 5 fl. x 5 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 5 ml	3369650 0-0	8	set	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) II set 5 fl. x 5 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 x 72 ml	3369650 0-0	22	set	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set 1 x 72 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 x 0,5 ml	3369650 0-0	10	set	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL) set 1 x 0,5 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 x 0,5 ml	3369650 0-0	10	set	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED) set 1 x 0,5 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 4 x 0,5 ml	3369650 0-0	3	set	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) STANDAR set 4 x 0,5 ml
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard fl. 100 ml, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15	3369650 0-0	7	amb.	Soluție concentrată de spălare fl. 100 ml p/u A-15
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard fl. 1000 ml, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15	3369650 0-0	4	amb.	Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A-15
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	hârtie specifică p/u printerul analizatorului biochimic automat A 15	3369650 0-0	20	buc.	PAPER FOR ANALYZER

1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	specific p/u A 15 set 10 buc., compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15	3369650 0-0	126	set	Rotor de reacție p/u analizator A-15 set 10 buc.	
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	specific p/u A 15 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc.	3369650 0-0	35	set	Cuva pentru ser la analizator A-15 set 1000 buc.	
	Lotul nr.2						
2	Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSn.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	3369650 0-0	152 5	ml	Protrombină Time p/u C-3100 (Protrombină liofilizată în set cu bufer de Calciu, cantitate suficientă) fl . pînă la 5 ml	180215,61
2	Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSn.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	3369650 0-0	176	ml	Fibrinogen Clauss p/u C-3100 Reagent 1, fl. pînă la 2 ml	180215,61
2	Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSn.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	3369650 0-0	360	ml	Fibrinogen Clauss Imidazol p/u C-3100 Reagent 2, fl. pînă la 15 ml	180215,61
2	Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSn.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	3369650 0-0	104	ml	Cogulation control nivel I și II p/u C-3100 (Plasmă de control cu nivel normal p/u PT,FIB,TT, APTT, fl pînă la 1 ml	180215,61
2	Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSn.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	3369650 0-0	52	ml	Cogulation Calibrator p/u C-3100 (Plasmă de calibrare p/u PT,FIB,TT, APTT; fl pînă la 1 ml	180215,61
2	Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSn.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	3369650 0-0	170 00	buc.	Auto Cuvettes p/u C-3100 (Cuve speciale p/u coagulometru C-3100 set 1000 buc	180215,61
2	Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS	Compatibil cu coagulometru automat	3369650 0-0	165	ml	Probe cleanser p/u	180215,61

	nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSnR.374 din 05.05.2014)	Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.		0		C-3100 fl. pînă la 15 ml	
2	Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSnR.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	3369650 0-0	100	lit.	Cleanser p/u C-3100 fl. pînă la 2500 ml	180215,61
	Lotul nr.3						76816,08
3	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat DIURUI H-100/500 . (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizator (conform anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014)	set 100 teste, compatibil cu analizatorul DIURUI H-100/500	3369650 0-0	440	set	Teste p/u urină cu 11 parametri DIURUI H-100/500 set 100 teste	
3	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat DIURUI H-100/500 . (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizator (conform anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014)	set 2 x 8 ml, compatibil cu testele de la același producător DIURUI H-100/500	3369650 0-0	36	set	Material de control cu 2 nivele p/u DIURUI H-100/500 set 2 x 8 ml	
3	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat DIURUI H-100/500 . (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizator (conform anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014)	compatibil cu termo-imprimanta analizatorului DIURUI H-100/500	3369650 0-0	10	buc.	Termohîrtie cu densitate Nr. 4 p/u DIURUI H-100/500	
	Lotul nr.4						31730
4	Specificații standard pentru investigații imunologice(metoda imunochromatografică), neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 .	ambalate individual, termen de valabilitate indicat, regenți și consumabile necesari pentru efectuare	3369650 0-0	380 0	buc.	Hemoculttest (IFOBT)	
	Lotul nr.5						12924
5	Specificații standard pentru investigații imunologice(metoda imunochromatografică), neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 .	ambalate individual, termen de valabilitate indicat, regenți și consumabile necesari pentru efectuare	3369650 0-0	600	buc.	Test expres p/u determinarea calitativă Ag Helycobacter Pylori în mase fecale	
	Lotul nr.6						580
6	Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 .	fl. 2 ml, să conțină control N+P	3369650 0-0	1	set	SLE - LATEX fl. 2 ml	
	Lotul nr.7						21000
7	Specificații standard pentru investigații imunoenzimatiche la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)	Set 96 teste, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibratori .Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.	3369650 0-0	6	set	Anti - Toxocara canis IgG set 96 teste	
7	Specificații standard pentru investigații imunoenzimatiche la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)	Set 96 teste, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și cut-off control .Soluții de substrat+cromogenul	3369650 0-0	6	set	Anti - Ascaris lumbricoides IgG set 96 teste	

		intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.				
	Lotul nr.8					105000
8	Specificații standard pentru investigații imunoizimatiche la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)	Cerințe generale, de asemenea să fie inclus controlul N+P. Soluții conjugat, substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe și a folosi câte un godeu.	3369650 0-0	6	Determinare a anticorpilor anti SARS-CoV-2 IgG prin metoda ELISA, set 192 teste	
	Lotul nr.9					200
9	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi chimici pentru analize de rutină(anex. 3 Ord. MS nr.701.din 18.10.2010)	fl. pînă la 500 gr.	3369650 0-0	800	gr.	Citrat de natriu de 3,8 %
	Lotul nr.10					798
10	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)	fl. pînă la 50 gr.	3369650 0-0	200	gr.	Albastru de metilen
	Lotul nr.11					45
11	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)	fl. pînă la 25 gr.	3369650 0-0	50	gr.	Trilon B
	Lotul nr.12					1732
12	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)	cu 2 vîrfuri, vîrfurile marcherului să fie subțiri de la 0,7 pînă la 2 mm.	3369650 0-0	200	buc.	Marcher p/u sticlă (culoare neagră)
	Lotul nr.13					85700
13	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)	specific pentru acele de punctie	3369650 0-0	800 00	buc.	Sisteme pentru colectare (holdere)
13	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)	ambalate individual, compatibil cu sistema pentru colectare (holder)	3369650 0-0	800 00	buc.	Ace sterile petru punctie, 21G
13	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)	ambalate individual, compatibil cu sistema pentru colectare (holder)	3369650 0-0	600 0	buc.	Ace sterile pentru punctie (fluturaș),23 G
	Lotul nr.14					1503125,65
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste.	3369650 0-0	22	set	ALTL, 500 T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311/set - 300	3369650 0-0	6	set	ALB BCG, 300 T

	pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	teste.				
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 teste.	3369650 0-0	9	set	ALP IFCC, 400T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste.	3369650 0-0	24	set	AMYL, 300T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste.	3369650 0-0	4	set	AMYL-P, 200T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 150 teste.	3369650 0-0	35	set	ASLO TQ, 150T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste.	3369650 0-0	22	set	ASTL, 500T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 350 teste.	3369650 0-0	25	set	Bil-D, 350 T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 250 teste.	3369650 0-0	35	set	Bil-T, 250T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste.	3369650 0-0	12	set	CA, 300T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 teste.	3369650 0-0	38	set	CHOL HiCo, 400T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 250 teste.	3369650 0-0	26	set	CRP, 250T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 700 teste.	3369650 0-0	17	set	CREAJ, 700T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord.	Compatibil cu analizatorul de sistem	3369650 0-0	9	set	GGT , 400T

	MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	închis Cobas 311/ set - 400 teste.				
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 800 teste.	3369650 0-0	34	set	GLUC HK, 800T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 350 teste.	3369650 0-0	24	set	HDL-C, 350T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 150 teste.	3369650 0-0	37	set	HBA1C TQ, 150T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste.	3369650 0-0	13	set	IRON, 200T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste.	3369650 0-0	3	set	LDHI IFCC, 300T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste.	3369650 0-0	27	set	LDL-C, 200T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste.	3369650 0-0	13	set	LIPC, 200T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 250 teste.	3369650 0-0	8	set	MG, 250T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 100 teste.	3369650 0-0	56	set	RF, 100T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste.	3369650 0-0	11	set	TP, 300T
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 250 teste.	3369650 0-0	42	set	TRIGL, 250T

14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste.	3369650 0-0	27	set	UREAL, 500T	
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 teste.	3369650 0-0	25	set	UA, 400T	
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Standard de calibrare electrozi nivel scazut. Set 10 x 3 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	5	set	ISE Standard low set 10 x 3 ml	
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Standard de calibrare electrozi nivel ridicat. Set 10 x 3 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	5	set	ISE Standard high set 10 x 3 ml	
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Sol de verificare a calibrării electrozi. Set 10 x 1 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	1	set	ISE Compensator set 10 x 1 ml	
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Diluent in testare ISE. Set 5 x 300 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	5	set	ISE Diluent set 5 x 300 ml	
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Sol calibrare internă a electrozilor. Set 5 x 600 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	8	set	ISE Internal Standard set 5 x 600 ml	
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Sol de referință electrozi. Set 5 x 300 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	5	set	ISE Reference Electrolyte Solution set 5 x 300 ml	
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Sol de spalare a electrozilor. Set 5 x 100 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	3	set	ISE Cleaning Solution set 5 x 100 ml	
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Sol de spalare bazică a acului. Set 66 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	38	set	NaOH-D, cobas C set 66 ml	
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Sol de spalare bazică de sistem. Set 2 x 1,8 lit. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	14	set	NaOH-D/Basic wash set 2 x 1,8 lit.	
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Sol tensioactive pentru baea de apă. Set 60 ml . Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	27	set	Ecotergent, cobas c311 set 60 ml	

	nr.374 din 05.05.2014)				
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Sol de spalare specială a cuvelor de reacție. Set 50 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	2	set SMS, COBAS C set 50 ml.
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Diluent p/u probe. Set 50 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	2	set Na Cl 9%, Cobas C set 50 ml.
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Sol de spalare acidă. Set 2 x 1,8 lit.Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	2	set Acid wash solution set 2 x 1,8 lit.
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Sol de spalare specială a acului. Set 12 x 59 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	2	set Sample Cleaner 1, cobas c set 12 x 59 ml.
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Reagent pentru liza hematiilor în determinarea HbA1C. Set 51 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	5	set HbA1C TQ Haemolizing rg, cobas c set 51 ml.
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Ser de control nivel I. Set 20 x 5ml, Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	2	set PreciControl ClinChem Multi 1, set 20 x 5ml
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Ser de control nivel II. Set 20 x 5ml, Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	2	set PreciControl ClinChem Multi 2, set 20 x 5ml
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Control HbA1C nivel normal. Set 4 x 1ml.Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	4	set PreciControl HbA1c norm set 4 x 1ml
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Control HbA1C nivel patologic. Set 4 x 1ml.Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	4	set PreciControl HbA1c path set 4 x 1ml.
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Control RF. Set 2 x 2 x 1ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	2	set RF II Control Set 2 x 2 x 1ml
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Calibrator biochimic universal. Set 12 x 3ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	2	set CFAS 12 x 3ml
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord.	Calibrator lipidic. Set 3 x 1ml. Compatibil cu	3369650 0-0	2	set Cfas Lipids set 3 x 1ml

	MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	analizatorul de sistem închis Cobas 311.				
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Calibrator CRP. Set 5 x 1ml.Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	5	set	Cfas Proteins set 5x1ml
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Calibrator Prealbumin-ASLO-Ceruloplasmin ,Set 3 x 1ml, Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	2	set	Cfas PAC set 3 x 1ml
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Calibrator HbA1C, Set 3 x 2ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	3	set	Cfas HbA1c set 3 x 2ml
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Calibrator RF. Set 5 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	2	set	PRECISET R F set 5 x 1ml
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu sistema de deionizare a apei pentru Cobas 311	3369650 0-0	1	buc.	Mixed-bed resin MBH 100
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Set 3 x 6 buc.Celule de reacție. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	2	set	Cell Set cobas C 311 3 x 6 buc.
14	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Set 5000 Pupite pentru Probe, Control și Calibrator.Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	3369650 0-0	10	set	Cobas sample cup 5000pcs
	Lotul nr.15					1800
15	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automat PCE 210 3 diff (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	ambalaj fl. 500 ml , compatibil cu analizatorul	3369650 0-0	3	amb.	Soluție de lizare p/u PCE 210 fl.500 ml
	Lotul nr.16					500
16	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)	dimensiuni lungime 40-50 cm, lățime 30-35, înălțime 5-7 cm	3369650 0-0	1	buc.	Talger de inox (cu torti)
	Lotul nr.17					541870,06
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / Prolactina, set - 100 teste.	3369650 0-0	7	set	Prolactina, set 100 teste
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / t-	3369650 0-0	5	set	t-Testosteron , set 100 teste

	Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Testosteron, set - 100 teste.				
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / TSH, set - 200 teste.	3369650 0-0	20	set	TSH, set 200 teste
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / anti-TPO, set - 100 teste.	3369650 0-0	18	set	anti-TPO, set 100 teste
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / t-T3, set 200 teste.	3369650 0-0	9	set	t- T3, set 200 teste
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / t-T4, set 200 teste.	3369650 0-0	10	set	t-T4, set 200 teste
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / f- T3, set 200 teste.	3369650 0-0	7	set	f- T3, set 200 teste
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / f-T4, set 200 teste.	3369650 0-0	11	set	f- T4, set 200 teste
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / AFP, set 100 teste.	3369650 0-0	9	set	AFP, set 100 teste
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 /f- PSA, set 100 teste.	3369650 0-0	17	set	f-PSA, set 100 teste
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / t- PSA, set 100 teste.	3369650 0-0	17	set	t-PSA, set 100 teste
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / Diluent Universal (2 x 16 ml)	3369650 0-0	4	set	Diluent Universal (2 x 16 ml)

	05.05.2014)				
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / ProCell 6x380 ml	3369650 0-0	19	set ProCell 6x380 ml
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / CleanCell 6x380 ml	3369650 0-0	19	set CleanCell 6x380 ml
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / SysClean 5x100ml	3369650 0-0	1	set SysClean 5x100ml
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / Assay Tips 3600buc	3369650 0-0	7	set Assay Tips 3600buc
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / Assay Cups 3600buc	3369650 0-0	7	set Assay Cups 3600buc
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / SysWash 1x500 ml	3369650 0-0	4	set SysWash 1x500 ml
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / PreciControl Universal 4x3.0 ml	3369650 0-0	15	set PreciControl Universal 4x3.0 ml
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / PreciControl Tumormarker 4x3.0 ml	3369650 0-0	8	set PreciControl Tumormarker 4x3.0 ml
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / PreciControl ThyroAB Gen.2 4x2ml	3369650 0-0	7	set PreciControl ThyroAB Gen.2 4x2ml
17	Reagenți, material de referință și material de control pentru analizatorul imunologic automat Cobas 411 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul imunologic automate Cobas 411 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / AFP CS 4x1.0 ml	3369650 0-0	2	set AFP CS 4x1.0 ml

18	Reagenți, material de control pentru analizatorul hematologic 5 diff BC 5150 Mindray (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	Compatibil cu analizatoru; Mindray BC-5150, (ambalaj 20 L)	3369650 0-0	16	set	Diluent (ambalaj 20 L), p/u Mindray BC-5150	107934,41
18	Reagenți, material de control pentru analizatorul hematologic 5 diff BC 5150 Mindray (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	Compatibil cu analizatoru; BC-5150, Mindray (set 500 mL x 4)	3369650 0-0	6	set	DIFF Lyse (set 500 mL x 4), p/u Mindray BC-5150	
18	Reagenți, material de control pentru analizatorul hematologic 5 diff BC 5150 Mindray (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	Compatibil cu analizatoru; BC-5150, Mindray (set 100 mL x 4)	3369650 0-0	6	set	LH Lyse (set 100 mL x 4), p/u Mindray BC-5150	
18	Reagenți, material de control pentru analizatorul hematologic 5 diff BC 5150 Mindray (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	Compatibil cu analizatoru; BC-5150, Mindray (set 50 mL)	3369650 0-0	20	set	Probe Cleanser (set 50 mL), p/u Mindray BC-5150	
18	Reagenți, material de control pentru analizatorul hematologic 5 diff BC 5150 Mindray (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	Compatibil cu analizatoru; BC-5150, Mindray (set 3 x 3 mL)	3369650 0-0	18	set	Material de control hematologic (set 3 x 3 mL), p/u BC-5150	
18	Reagenți, material de control pentru analizatorul hematologic 5 diff BC 5150 Mindray (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	Compatibil cu analizatoru; BC-5150, Mindray	3369650 0-0	200	set	Hirtie termo, p/u Mindray BC-5150	

Valoarea estimativă fără TVA

3221728,83

2. Criterii și cerințe de calificare

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
3.1	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original – potrivit modelului din documente, confirmat prin aplicarea semnături electronice a Participantului;	DA
3.2	Specificații tehnice (F4.1)	Original Formularul 4.1, confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului;	DA
3.3	Specificații de preț (F4.2)	Original Formularul 4.2, confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului;	DA
3.4	Garanția pentru ofertă 2%	Original, Scrisoare de garanție bancară conform formularului (F3.2), sau transfer pe contul de decontare al Beneficiarului, indicat în FDA din Documentația Standard, confirmată prin aplicarea semnături electronice al ofertantului	DA
3.5	Formularul ofertei (F3.1)	Original, confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului;	
3.6	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant (F 3.3), confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului;	DA
3.7	Raportul finanțiar	Situația finanțiară (ultimul Raport finanțiar) Copie – confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului;	DA
3.8	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Original, confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului	DA
3.9	Lista fondatorilor sau extrasul din Registrul de Stat	copia, confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului	DA
3.10	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național – eliberat de Inspectoratul Fiscal	copie, confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova)	DA
3.11	Certificat de atribuire a contului bancar	copie eliberat de banca deținătoare de cont; copie –confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului	DA
3.12	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarația privind conduită etică a și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere (F3.4) -original – potrivit modelului din documentele de licitație, confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului	DA
3.13	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnături și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional - copie, confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului	DA
3.14	Licență de activitate – în cazul în care domeniul dat se licențiază	copie, confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului	DA
3.15	Certificat de calitate ISO 9001, CE sau echivalentul și sau Certificat de la Producător(pașaport tehnic al produselor)	copie, confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului	DA
3.16	Autorizație de la producător sau echivalentul	copie, confirmat prin aplicarea semnături electronice a ofertantului	DA
3.17	Mostre	La solicitare termen de 3 zile, obligatoriu.	DA
3.18	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din suma contractului.	Oferta va fi însoțită de o declaratie prin care se obligă să prezinte garant	DA

Notă: Toate bunurile (Reagenți, accesorii, consumabile) să corespundă cerințelor din Anexa nr.1	De prezentat toate copiile actelor solicitate în anexa nr.1 în corespondere cu loturile indicate în anexă	DA

Anexa nr.1

I. Cerințe generale pentru reagenți, calibratori și material de control

Lotul Nr. 1-18

(conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)

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 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. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).

5. Calibratorii, materialele de control și reagenții 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 sau încăperi 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, lotul, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cel de pe eticheta componentului incluse în set.

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.

II. Cerințe generale la Lotul Nr.1-18 specificații standard pentru investigații imunologice prevăzute în ord. 701 din 18.10.2010 Determinarea hormonilor glandei tiroide, anticorpi glandei tiroide, marcherii cancerosi și infecțiilor parazitare.

1. Ofertantul prezintă certificatul CE, 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 de păstrare) 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 producător să fie nu mai mic de 12 luni.

2. La cerere de prezentat monstre pentru testare. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.

3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sunt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor.

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.

Notă **

In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparatul 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).

Specificații standard pentru investigații umunoînzmaticale la infecții microbiene,parazitare și virusologice.

Nota - 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. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de preșteare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea; specificitatea. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat.La cerere de prezentat mostre pentru testare. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sunt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 98%. 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. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor.

III. Cerințe generale la Lotul Nr. 1-18 Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, veselă și articole de ustensilă : care nu se găsesc în anexa 3 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 701 din 18.10.2010).

-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 căpac rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie. Cerințe p/u sonde, periuțe citologice,

șervețelele înbinate cu alcool – să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic. Recipiente pentru deșeuri 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.

4. Pregătirea ofertelor

4.1	Oferte alternative:	Nu vor fi
4.2	Garanția pentru ofertă:	Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formularare pentru depunerea ofertei sau Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plășii: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI Denumirea Băncii: B.C.'VICTORIABANK'S.A. fil.nr.12 Chisinau Codul fiscal: 1003600153212 IBAN: MD77VI000002251312105MDL cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. "
4.3	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	2.00% din valoarea ofertei fără TVA.
4.4	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2013
4.5	Termenul de livrare/prestare/executare:	în termen de de 20 zile de la comanda Cumparatorului, pe parcursul anului 2021
4.7	Metoda și condițiile de plată vor fi:	în termen de 30 zile după livrarea fiecărei partide
4.8	Perioada valabilității ofertei va fi de:	60 zile
4.9	Ofertele în valută străină:	Nu se acceptă

5. Depunerea și deschiderea ofertelor

5.1	Locul /Modalitatea de depunere a oferelor.	Prin platformele electronice.
5.2	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	Conform anunțului electronic, data limită
5.3	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor(cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA RSAP)	Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA RSAP)

6. Evaluarea și compararea ofertelor

6.1	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în: Sursa ratei de schimb în scopul convertirii: Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	Leu MD BNM Data petrecerii licitației
6.2	Modalitatea de efectuare a evaluării:	cel mai mic preț fără TVA, pe fiecare lot în parte și corespunderea cerințelor
6.3	Factorii de evaluarea vor fi următorii:	Nu sunt

7. Adjudecarea contractului

7.1	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Cel mai mic preț, pe fiecare lot
7.2	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat)):	5.00%
7.3	Garanția de bună execuție a contractului:	Contractul va fi însoțit de o Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 5.2 din secțiunea a 5-a – Formularare de contract sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plășii: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI Denumirea Băncii: B.C.'VICTORIABANK'S.A. fil.nr.12 Chisinau Codul fiscal: 1003600153212 IBAN: MD77VI000002251312105MDL

		cu nota “Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. _____”
7.5	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă:	11 zile

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

PÎSLARU VALENTINA _____

1.

CAPITOLUL III
FORMULARARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

Formular	Denumirea
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Garanție de bună execuție

Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ ____ ” 20 ____

Procedura de achiziție Nr.: _____

Anunț de participare Nr.: _____

Către: _____

[numele deplin al autorității contractante]

declara că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examineate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. _____.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) _____ se angajează să [denumirea ofertantului]

furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri _____.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, _____ [denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interes, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatără, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidentă în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _____

[semnatura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: _____

În calitate de: _____

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: _____

Adresa: _____

Data: “ ____ ” 20 ____

Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hîrtie specială protejată.]

[Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]

Beneficiar: _____
[numele și adresa autorității contractante]

Data: “ ____ ” 20 ____

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr._____

[denumirea băncii] a fost informată că

[numele ofertantului] (numit în continuare „Ofertant”)
urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ ____ ” 20__ (numită în
continuare „ofertă”) pentru livrarea _____
conform anunțului de participare nr. _____ din “ ____ ”
20___.
[obiectul achiziției]

La cererea Ofertantului, noi, _____, prin prezenta,
[denumirea băncii]
ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:
_____ (_____)
[suma în cifre] ([suma în cuvinte])

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însotite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

- a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului;; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant cîștigător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ ____ ” 20___.

[semnătura autorizată a băncii]

Garanție de bună execuție (F3.3)

[Banca comercială, la cererea ofertantului cîștiigator, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: “ ____ ” 20 ____

Procedura de achiziție publică Nr.: _____

Oficiul Băncii: _____
[introduceți numele complet al garantului]

Beneficiar: _____
[introduceți numele complet al autorității contractante]

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE Nr. _____

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile]* conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din _____. 201_____ *[numărul și data procedurii de achiziție publică]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai tîrziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți lună]* *[introduceți anul]*,¹ și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnaturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

¹ Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi să întem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

CAPITOLUL IV
SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevale asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

Formular	Denumirea
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de prețuri

Denumirea bunurilor/serviciilor	Mode l artico lului	Tar a de origi ne	Pro du cato rul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificare a tehnică deplină propusă de către ofertant	Stan dard e de referi nță
2	3	4	5	6	7	8
Bunuri/servicii						
Lotul nr.1						
AST/GOT set 5 fl. x 50 ml				ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml		
ALT/GPT set 5 fl. x 50 ml				ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml		
ALBUMIN set 5 fl. x 50 ml				ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml		
ALP-AMP set 5 fl. x 20 ml				ambalaj standard,		

			compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 5 fl. x 20 ml		
α -AMYLASE set 5 fl. x 20 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 5 fl. x 20 ml		
α -AMYLASE PANCREATICĂ set 2 fl. x 75 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 2 fl. x 75 ml		
BILIRUBIN (TOTAL) set 5 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml		
BILIRUBIN (DIRECT) set 5 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml		
CALCIUM- ARSENAZO set 10 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul		

			analizatorul ui biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml		
CHOLESTEROL set 10 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml		
CREATININE set 10 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml		
γ -GLUTAMILTRANSFERASE set 5 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml		
GLUCOSE set 10 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml		
IRON-FERROZINE set 5 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic		

			automat A 15, set 5 fl. x 50 ml		
LACTATE DEHIDROGENASE (LDH) set 5 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml		
LIPASE set 2 fl. x 24 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 2 fl. x 24 ml		
PROTEIN (TOTAL) set 10 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml		
TRIGLYCERIDES set 10 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml		
UREA/BUN-UV set 5 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 5 fl.		

			x 50 ml		
URIC ACID set 10 fl. x 50 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml		
CHOLESTEROL LDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 4 fl. x 20 ml		
CHOLESTEROL HDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 4 fl. x 20 ml		
LIPID CONTROL SERUM I set 3 fl. x 1 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 3 fl. x 1 ml		
LIPID CONTROL SERUM II set 3 fl. x 1 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 3 fl. x 1 ml		
ALBUMIN (MICROALBUMINURIA) set 1 fl. x			ambalaj		

20 ml				standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 1 fl. x 20 ml		
Standard p/u Microalbumina în urină 1 fl. x 1ml				ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, 1 fl. x 1ml		
Control p/u Microalbumina în urină set 1 fl. x 20 ml				ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 1 fl. x 20 ml		
BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN) set 5 fl. x 5 ml				ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 5 fl. x 5 ml		
BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) I set 5 fl. x 5 ml				ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 5 fl. x 5 ml		
BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) II set 5 fl. x 5 ml				ambalaj standard, compatibil		

			cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 5 fl. x 5 ml		
HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set 1 x 72 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 1 x 72 ml		
HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL) set 1 x 0,5 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 1 x 0,5 ml		
HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED) set 1 x 0,5 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 1 x 0,5 ml		
HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR)STANDAR set 4 x 0,5 ml			ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15, set 4 x 0,5 ml		
Soluție concentrată de spălare fl. 100 ml p/u A-15			ambalaj standard fl. 100 ml, compatibil cu		

			analizatorul ui biochimic automat A 15		
Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A-15			ambalaj standard fl. 1000 ml, compatibil cu analizatorul ui biochimic automat A 15		
PAPER FOR ANALYZER			hîrtie specifică p/u printerul analizatorul ui biochimic automat A 15		
Rotor de reacție p/u analizator A-15 set 10 buc.			specific p/u A 15 set 10 buc., compatibil cu bordul analizatorul ui biochimic automat A 15		
Cuva pentru ser la analizator A-15 set 1000 buc.			specific p/u A 15 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc.		
Lotul nr.2					
Protrombină Time p/u C-3100 (Protrombină liofilizată în set cu bufer de Calciu, cantitate suficientă) fl. pînă la 5 ml			Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul		

			electronic pentru omologare la analizor.	
Fibrinogen Clauss p/u C-3100 Reagent 1, fl. pînă la 2 ml			Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	
Fibrinogen Clauss Imidazol p/u C-3100 Reagent 2, fl. pînă la 15 ml			Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	
Cogulation control nivel I și II p/u C-3100 (Plasmă de control cu nivel normal p/u PT,FIB,TT,APTT, fl pînă la 1 ml			Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	
Cogulation Calibrator p/u C-3100 (Plasmă de calibrare p/u PT,FIB,TT,APTT; fl pînă la 1 ml			Compatibil cu coagulometru automat	

			Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	
Auto Cuvettes p/u C-3100 (Cuve speciale p/u coagulometru C-3100 set 1000 buc)			Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	
Probe cleanser p/u C-3100 fl. pînă la 15 ml			Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	
Cleanser p/u C-3100 fl. pînă la 2500 ml			Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare	

			la analizor.	
Lotul nr.3				
Teste p/u urină cu 11 parametri DIURUI H-100/500 set 100 teste			set 100 teste, compatibil cu analizatorul DIURUI H-100/500	
Material de control cu 2 nivele p/u DIURUI H-100/500 set 2 x 8 ml			set 2 x 8 ml, compatibil cu testele de la același producător DIURUI H-100/500	
Termohîrtie cu densitate Nr. 4 p/u DIURUI H-100/500			compatibil cu termo-imprimanta analizatorului DIURUI H-100/500	
Lotul nr.4				
Hemoculttest (IFOBT)			ambalate individual, termen de valabilitate indicat, regenți și consumabile necesari pentru efectuare	
Lotul nr.5				
Test expres p/u determinarea calitativă Ag Helicobacter Pylori în mase fecale			ambalate individual, termen de valabilitate indicat, regenți și consumabile necesari pentru efectuare	
Lotul nr.6				

SLE - LATEX fl. 2 ml			fl. 2 ml, să conțină control N+P		
Lotul nr.7					
Anti - Toxocara canis IgG set 96 teste			Set 96 teste, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibratori .Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.		
Anti - Ascaris lumbricoides IgG set 96 teste			Set 96 teste, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și cut-off control .Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.		
Lotul nr.8					
Determinarea anticorpilor anti SARS-CoV-2 IgG prin metoda ELISA, set 192 teste			Cerințe generale, de asemenea să fie inclus controlul		

			N+P. Soluții conjugat, substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Stripurile să fie detasabile, posibilitatea de a rupe și a folosi câte un godeu.	
Lotul nr.9				
Citrat de natriu de 3,8 %			fl. pînă la 500 gr.	
Lotul nr.10				
Albastru de metilen			fl. pînă la 50 gr.	
Lotul nr.11				
Trilon B			fl. pînă la 25 gr.	
Lotul nr.12				
Marcher p/u sticlă (culoare neagră)			cu 2 vîrfuri, vîrfurile marcherului să fie subțiri de la 0,7 pînă la 2 mm.	
Lotul nr.13				
Sisteme pentru colectare (holdere)			specific pentru acele de punctie	
Ace sterile petru punctie, 21G			ambalate individual, compatibil cu sistema pentru colectare (holder)	

Ace sterile pentru punctie (fluturaș),23G				ambalate individual, compatibil cu sistema pentru colectare (holder)		
Lotul nr.14						
ALTL, 500 T				Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste.		
ALB BCG, 300 T				Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311/set - 300 teste.		
ALP IFCC, 400T				Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 teste.		
AMYL, 300T				Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste.		
AMYL-P, 200T				Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200		

			teste.		
ASLO TQ, 150T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 150 teste.		
ASTL, 500T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste.		
Bil-D, 350 T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 350 teste.		
Bil-T, 250T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 250 teste.		
CA, 300T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste.		
CHOL HiCo, 400T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 /		

			set - 400 teste.		
CRP, 250T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 250 teste.		
CREAJ, 700T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 700 teste.		
GGT , 400T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311/ set - 400 teste.		
GLUC HK, 800T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 800 teste.		
HDL-C, 350T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 350 teste.		
HBA1C TQ, 150T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis		

			Cobas 311 / set - 150 teste.		
IRON, 200T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste.		
LDHI IFCC, 300T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste.		
LDL-C, 200T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste.		
LIPC, 200T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste.		
MG, 250T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 250 teste.		
RF, 100T			Compatibil cu analizatorul de sistem		

			închis Cobas 311 / set - 100 teste.		
TP, 300T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste.		
TRIGL, 250T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 250 teste.		
UREAL, 500T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste.		
UA, 400T			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 teste.		
ISE Standard low set 10 x 3 ml			Standard de calibrare electrozi nivel scazut. Set 10 x 3 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis		

			Cobas 311.		
ISE Standard high set 10 x 3 ml			Standard de calibrare electrozi nivel ridicat. Set 10 x 3 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.		
ISE Compensator set 10 x 1 ml			Sol de verificare a calibrării electrozi. Set 10 x 1 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.		
ISE Diluent set 5 x 300 ml			Diluent în testare ISE. Set 5 x 300 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.		
ISE Internal Standard set 5 x 600 ml			Sol calibrare internă a electrozilor. Set 5 x 600 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.		
ISE Reference Electrolyte Solution set 5 x 300 ml			Sol de		

			referinta electrozi. Set 5 x 300 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
ISE Cleaning Solution set 5 x 100 ml			Sol de spalare a electrozilor. Set 5 x 100 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
NaOH-D, cobas C set 66 ml			Sol de spalare bazica a acului. Set 66 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
NaOH-D/Basic wash set 2 x 1,8 lit.			Sol de spalare bazica de sistem. Set 2 x 1,8 lit. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
Ecotergent, cobas c311 set 60 ml			Sol tensioactive pentru baea de apa. Set	

			60 ml . Compatibil cu analizatorul de sistem inchis Cobas 311.		
SMS, COBAS C set 50 ml.			Sol de spalare speciala a cuvelor de reactie. Set 50 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem inchis Cobas 311.		
Na Cl 9%, Cobas C set 50 ml.			Diluent p/u probe. Set 50 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem inchis Cobas 311.		
Acid wash solution set 2 x 1,8 lit.			Sol de spalare acida. Set 2 x 1,8 lit.Compatibil cu analizatorul de sistem inchis Cobas 311.		
Sample Cleaner 1, cobas c set 12 x 59 ml.			Sol de spalare speciala a acului. Set 12 x 59 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem		

			închis Cobas 311.		
HbA1C TQ Haemolizing rg, cobas c set 51 ml.			Reagent pentru liza hematiilor in determinare a HbA1C. Set 51 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.		
PreciControl ClinChem Multi 1, set 20 x 5ml			Ser de control nivel I. Set 20 x 5ml, Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.		
PreciControl ClinChem Multi 2, set 20 x 5ml			Ser de control nivel II. Set 20 x 5ml, Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.		
PreciControl HbA1c norm set 4 x 1ml			Control HbA1C nivel normal. Set 4 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.		
PreciControl HbA1c path set 4 x 1ml.			Control		

			HbA1C nivel patologic. Set 4 x 1ml.Compat ibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
RF II Control Set 2 x 2 x 1ml			Control RF. Set 2 x 2 x 1ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
CFAS 12 x 3ml			Calibrator biochimic universal. Set 12 x 3ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
Cfas Lipids set 3 x 1ml			Calibrator lipidic. Set 3 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
Cfas Proteins set 5x1ml			Calibrator CRP. Set 5 x 1ml.Compat ibil cu analizatorul de sistem închis	

			Cobas 311.	
Cfas PAC set 3 x 1ml			Calibrator Prealbumin- ASLO- Ceruloplasm in ,Set 3 x 1ml, Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
Cfas HbA1c set 3 x 2ml			Calibrator HbA1C, Set 3 x 2ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
PRECISET R F set 5 x 1ml			Calibrator RF. Set 5 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
Mixed-bed resin MBH 100			Compatibil cu sistema de deionizare a apei pentru Cobas 311	
Cell Set cobas C 311 3 x 6 buc.			Set 3 x 6 buc.Celule de reactie. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311.	
Cobas sample cup 5000pcs			Set 5000	

			Pupite pentru Probe, Control si Calibrator. Compatibil cu analizatorul de sistem inchis Cobas 311.	
Lotul nr.15				
Soluție de lizare p/u PCE 210 fl.500 ml			ambalaj fl. 500 ml , compatibil cu analizatorul	
Lotul nr.16				
Talger de inox (cu torță)			dimensiuni lungime 40-50 cm, lățime 30-35, înălțime 5-7 cm	
Lotul nr.17				
Prolactina, set 100 teste			Compatibil cu analizatorul de sistem inchis Cobas 411 / Prolactina, set - 100 teste.	
t-Testosteron , set 100 teste			Compatibil cu analizatorul de sistem inchis Cobas 411 / t- Testosteron, set - 100 teste.	
TSH, set 200 teste			Compatibil cu analizatorul de sistem	

			închis Cobas 411 / TSH, set - 200 teste.		
anti-TPO, set 100 teste			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / anti-TPO, set - 100 teste.		
t- T3, set 200 teste			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / t-T3, set 200 teste.		
t-T4, set 200 teste			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / t-T4, set 200 teste.		
f- T3, set 200 teste			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / f- T3, set 200 teste.		
f- T4, set 200 teste			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / f-T4, set 200 teste.		
AFP, set 100 teste			Compatibil cu		

			analizatorul de sistem închis Cobas 411 / AFP, set 100 teste.		
f-PSA, set 100 teste			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 /f- PSA, set 100 teste.		
t-PSA, set 100 teste			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / t- PSA, set 100 teste.		
Diluent Universal (2 x 16 ml)			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / Diluent Universal (2 x 16 ml)		
ProCell 6x380 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / ProCell 6x380 ml		
CleanCell 6x380 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / CleanCell 6x380 ml		

SysClean 5x100ml				Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / SysClean 5x100ml		
Assay Tips 3600buc				Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / Assay Tips 3600buc		
Assay Cups 3600buc				Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / Assay Cups 3600buc		
SysWash 1x500 ml				Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / SysWash 1x500 ml		
PreciControl Universal 4x3.0 ml				Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / PreciControl Universal 4x3.0 ml		
PreciControl Tumormarker 4x3.0 ml				Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 /		

			PreciControl Tumormarker 4x3.0 ml		
PreciControl ThyroAB Gen.2 4x2ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 /PreciControl ThyroAB Gen.2 4x2ml		
AFP CS 4x1.0 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / AFP CS 4x1.0 ml		
Anti-TPO CS 4x1.5 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / Anti-TPO CS 4x1.5 ml		
FT3 CS 4x1.0 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / FT3 CS 4x1.0 ml		
FT4 CS 4x1.0 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / FT4 CS 4x1.0 ml		
Prolactin CS 4x1.0 ml			Compatibil		

			cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / Prolactin CS 4x1.0 ml		
PSA free CS 4x1.0 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / PSA free CS 4x1.0 ml		
PSA total CS 4x1.0 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / PSA total CS 4x1.0 ml		
T3 CS 4x1.0 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / T3 CS 4x1.0 ml		
T4 CS 4x1.0 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / T4 CS 4x1.0 ml		
Testosterone CS 4 x 1.0 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / Testosterone		

			CS 4 x 1.0 ml		
TSH CS Gen.2 4 x 1.3 ml			Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 411 / TSH CS Gen.2 4 x 1.3 ml		
Lotul nr.18					
Diluent (ambalaj 20 L), p/u Mindray BC-5150			Compatibil cu analizatoru; Mindray BC-5150, (ambalaj 20 L)		
DIFF Lyse (set 500 mL x 4), p/u Mindray BC-5150			Compatibil cu analizatoru; BC-5150, Mindray (set 500 mL x 4)		
LH Lyse (set 100 mL x 4), p/u Mindray BC-5150			Compatibil cu analizatoru; BC-5150, Mindray (set 100 mL x 4)		
Probe Cleanser (set 50 mL), p/u Mindray BC-5150			Compatibil cu analizatoru; BC-5150, Mindray (set 50 mL)		
Material de control hematologic (set 3 x 3 mL), p/u BC-5150			Compatibil cu analizatoru; BC-5150, Mindray (set 3 x 3 mL)		
Hirtie termo, p/u Mindray BC-5150			Compatibil cu analizatoru; BC-5150,		

			Mindray	
TOTAL				

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate
 de: _____
 Ofertantul: _____ Adresa: _____

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de prețuri

Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA
1	2	3	4	5	6	7	8
	Bunuri/servicii						
	Lotul 1						
	AST/GOT set 5 fl. x 50 ml	set	15				
	ALT/GPT set 5 fl. x 50 ml	set	15				
	ALBUMIN set 5 fl. x 50 ml	set	4				
	ALP-AMP set 5 fl. x 20 ml	set	14				
	α-AMYLASE set 5 fl. x 20 ml	set	20				
	α-AMYLASE PANCREATICĂ set 2 fl. x 75 ml	set	3				
	BILIRUBIN (TOTAL) set 5 fl. x 50 ml	set	14				
	BILIRUBIN (DIRECT) set 5 fl. x 50 ml	set	14				
	CALCIUM- ARSENAZO set 10 fl. x 50 ml	set	4				
	CHOLESTEROL set 10 fl. x 50 ml	set	14				
	CREATININE set 10 fl. x 50 ml	set	8				
	γ-GLUTAMILTRANSFERASE set 5 fl. x 50 ml	set	6				
	GLUCOSE set 10 fl. x 50 ml	set	20				
	IRON-FERROZINE set 5 fl. x 50 ml	set	6				
	LACTATE DEHIDROGENASE (LDH)	set	4				

	set 5 fl. x 50 ml						
	LIPASE set 2 fl. x 24 ml	set	24				
	PROTEIN (TOTAL) set 10 fl. x 50 ml	set	3				
	TRIGLYCERIDES set 10 fl. x 50 ml	set	9				
	UREA/BUN-UV set 5 fl. x 50 ml	set	14				
	URIC ACID set 10 fl. x 50 ml	set	8				
	CHOLESTEROL LDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă	set	27				
	CHOLESTEROL HDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă	set	27				
	LIPID CONTROL SERUM I set 3 fl. x 1 ml	set	2				
	LIPID CONTROL SERUM II set 3 fl. x 1 ml	set	2				
	ALBUMIN (MICROALBUMINURIA) set 1 fl. x 20 ml	set	7				
	Standard p/u Microalbumina în urină 1 fl. x 1ml	ml	2				
	Control p/u Microalbumina în urină set 1 fl. x 20 ml	set	2				
	BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN) set 5 fl. x 5 ml	set	8				
	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) I set 5 fl. x 5 ml	set	8				
	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) II set 5 fl. x 5 ml	set	8				
	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set 1 x 72 ml	set	22				
	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL) set 1 x 0,5 ml	set	10				
	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED) set 1 x 0,5 ml	set	10				
	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-	set	3				

	DIR)STANDAR set 4 x 0,5 ml						
	Soluție concentrată de spălare fl. 100 ml p/u A-15	amb.	7				
	Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A-15	amb.	4				
	PAPER FOR ANALYZER	buc.	20				
	Rotor de reacție p/u analizator A-15 set 10 buc.	set	126				
	Cuva pentru ser la analizator A-15 set 1000 buc.	set	35				
	Lotul nr.2						
	Protrombină Time p/u C-3100 (Protrombină liofilizată în set cu bufer de Calciu, cantitate suficientă) fl . pînă la 5 ml	ml	1525				
	Fibrinogen Clauss p/u C-3100 Reagent 1, fl. pînă la 2 ml	ml	176				
	Fibrinogen Clauss Imidazol p/u C-3100 Reagent 2, fl. pînă la 15 ml	ml	360				
	Cogulation control nivel I și II p/u C-3100 (Plasmă de control cu nivel normal p/u PT,FIB,TT,APTT, fl pînă la 1 ml	ml	104				
	Cogulation Calibrator p/u C-3100 (Plasmă de calibrare p/u PT,FIB,TT,APTT; fl pînă la 1 ml	ml	52				
	Auto Cuvettes p/u C-3100 (Cuve speciale p/u coagulometru C-3100 set 1000 buc	buc.	17000				
	Probe cleanser p/u C-3100 fl. pînă la 15 ml	ml	1650				
	Cleanser p/u C-3100 fl. pînă la 2500 ml	lit.	100				
	Lotul nr.3						
	Teste p/u urină cu 11 parametri DIURUI H-100/500 set 100 teste	set	440				
	Material de control cu 2 nivele p/u DIURUI H-100/500 set 2 x 8 ml	set	36				
	Termohîrtie cu densitate Nr. 4	buc.	10				

	p/u DIURUI H-100/500						
	Lotul nr.4						
	Hemoculttest (IFOBT)	buc.	3800				
	Lotul nr.5						
	Test expres p/u determinarea calitativă Ag Helicobacter Pylori în mase fecale	buc.	600				
	Lotul nr.6						
	SLE - LATEX fl. 2 ml	set	1				
	Lotul nr.7						
	Anti - Toxocara canis IgG set 96 teste	set	6				
	Anti - Ascaris lumbricoides IgG set 96 teste	set	6				
	Lotul nr.8						
	Determinarea anticorpilor anti SARS-CoV-2 IgG prin metoda ELISA, set 192 teste		6				
	Lotul nr.9						
	Citrat de natriu de 3,8 %	gr.	800				
	Lotul nr.10						
	Albastru de metilen	gr.	200				
	Lotul nr.11						
	Trilon B	gr.	50				
	Lotul nr.12						
	Marcher p/u sticlă (culoare neagră)	buc.	200				
	Lotul nr.13						
	Sisteme pentru colectare (holdere)	buc.	80000				
	Ace sterile petru punctie, 21G	buc.	80000				
	Ace sterile pentru punctie (fluturas),23G	buc.	6000				
	Lotul nr.14						
	ALTL, 500 T	set	22				
	ALB BCG, 300 T	set	6				
	ALP IFCC, 400T	set	9				
	AMYL, 300T	set	24				
	AMYL-P, 200T	set	4				

	ASLO TQ, 150T	set	35				
	ASTL, 500T	set	22				
	Bil-D, 350 T	set	25				
	Bil-T, 250T	set	35				
	CA, 300T	set	12				
	CHOL HiCo, 400T	set	38				
	CRP, 250T	set	26				
	CREAJ, 700T	set	17				
	GGT , 400T	set	9				
	GLUC HK, 800T	set	34				
	HDL-C, 350T	set	24				
	HBA1C TQ, 150T	set	37				
	IRON, 200T	set	13				
	LDHI IFCC, 300T	set	3				
	LDL-C, 200T	set	27				
	LIPC, 200T	set	13				
	MG, 250T	set	8				
	RF, 100T	set	56				
	TP, 300T	set	11				
	TRIGL, 250T	set	42				
	UREAL, 500T	set	27				
	UA, 400T	set	25				
	ISE Standard low set 10 x 3 ml	set	5				
	ISE Standard high set 10 x 3 ml	set	5				
	ISE Compensator set 10 x 1 ml	set	1				
	ISE Diluent set 5 x 300 ml	set	5				
	ISE Internal Standard set 5 x 600 ml	set	8				
	ISE Reference Electrolyte Solution set 5 x 300 ml	set	5				
	ISE Cleaning Solution set 5 x 100 ml	set	3				
	NaOH-D, cobas C set 66 ml	set	38				
	NaOH-D/Basic wash set 2 x 1,8 lit.	set	14				
	Ecotergent, cobas c311 set 60 ml	set	27				
	SMS, COBAS C set 50 ml.	set	2				

	Na Cl 9%, Cobas C set 50 ml.	set	2				
	Acid wash solution set 2 x 1,8 lit.	set	2				
	Sample Cleaner 1, cobas c set 12 x 59 ml.	set	2				
	HbA1C TQ Haemolizing rg, cobas c set 51 ml.	set	5				
	PreciControl ClinChem Multi 1, set 20 x 5ml	set	2				
	PreciControl ClinChem Multi 2, set 20 x 5ml	set	2				
	PreciControl HbA1c norm set 4 x 1ml	set	4				
	PreciControl HbA1c path set 4 x 1ml.	set	4				
	RF II Control Set 2 x 2 x 1ml	set	2				
	CFAS 12 x 3ml	set	2				
	Cfas Lipids set 3 x 1ml	set	2				
	Cfas Proteins set 5x1ml	set	5				
	Cfas PAC set 3 x 1ml	set	2				
	Cfas HbA1c set 3 x 2ml	set	3				
	PRECISSET R F set 5 x 1ml	set	2				
	Mixed-bed resin MBH 100	buc.	1				
	Cell Set cobas C 311 3 x 6 buc.	set	2				
	Cobas sample cup 5000pcs	set	10				
	Lotul nr.15						
	Soluție de lizare p/u PCE 210 fl.500 ml	amb.	3				
	Lotul nr.16						
	Talger de inox (cu torti)	buc.	1				
	Lotul nr.17						
	Prolactina, set 100 teste	set	7				
	t-Testosteron , set 100 teste	set	5				
	TSH, set 200 teste	set	20				
	anti-TPO, set 100 teste	set	18				
	t- T3, set 200 teste	set	9				
	t-T4, set 200 teste	set	10				
	f- T3, set 200 teste	set	7				
	f- T4, set 200 teste	set	11				

	AFP, set 100 teste	set	9				
	f-PSA, set 100 teste	set	17				
	t-PSA, set 100 teste	set	17				
	Diluent Universal (2 x 16 ml)	set	4				
	ProCell 6x380 ml	set	19				
	CleanCell 6x380 ml	set	19				
	SysClean 5x100ml	set	1				
	Assay Tips 3600buc	set	7				
	Assay Cups 3600buc	set	7				
	SysWash 1x500 ml	set	4				
	PreciControl Universal 4x3.0 ml	set	15				
	PreciControl Tumormarker 4x3.0 ml	set	8				
	PreciControl ThyroAB Gen.2 4x2ml	set	7				
	AFP CS 4x1.0 ml	set	2				
	Anti-TPO CS 4x1.5 ml	set	2				
	FT3 CS 4x1.0 ml	set	2				
	FT4 CS 4x1.0 ml	set	2				
	Prolactin CS 4x1.0 ml	ml	2				
	PSA free CS 4x1.0 ml	set	2				
	PSA total CS 4x1.0 ml	set	2				
	T3 CS 4x1.0 ml	set	2				
	T4 CS 4x1.0 ml	set	2				
	Testosterone CS 4 x 1.0 ml	set	2				
	TSH CS Gen.2 4 x 1.3 ml	set	2				
	Lotul 18						
	Diluent (ambalaj 20 L), p/u Mindray BC-5150	set	16				
	DIFF Lyse (set 500 mL x 4), p/u Mindray BC-5150	set	6				
	LH Lyse (set 100 mL x 4), p/u Mindray BC-5150	set	6				
	Probe Cleanser (set 50 mL), p/u Mindray BC-5150	set	20				
	Material de control hematologic (set 3 x 3 mL), p/u BC-5150	set	18				
	Hirtie termo, p/u Mindray BC-5150	set	200				

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție _____	din _____
Denumirea procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de prețuri	

Denumirea bunurilor/serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă
2	3	4	5	6
Bunuri/servicii				
Lotul 1				
[adăugați numărul de rînduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]				
Total lot 1				
Lotul 2				
TOTAL				

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____
Ofertantul: _____ Adresa: _____

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4]

Numărul procedurii de achiziție _____	din _____
Denumirea procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de prețuri	

Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA
1	2	3	4	5	6	7	8
	Bunuri/servicii						
	Lotul 1						
	[adăugați numărul de rînduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]						
	Total lot 1						
	Lotul 2						

CAPITOLUL V
FORMULARUL DE CONTRACT

Formular	Denumirea
F5.1	Contract-model



A C H I Z I T I I P U B L I C E

CONTRACT Nr. _____

de achiziționare a reagenți, accesorii,consumabile și piese de schimb pentru laborator

Cod CPV:

“ _____ ” 20 _____

(localitatea)

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
<p>, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Vînzător</i> _____, (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de o parte,</p>	<p>IMSP AMT Rîșcani, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin directorul Valentina Pîslaru „, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Statutului, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Cumpărător</i> _____, (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de altă parte,</p>

ambii (denumiți(te) în continuare *Părți*), au încheiat prezentul Contract referitor la următoarele:

Achiziționarea a reagenți, accesorii,consumabile și piese de schimb pentru laborator, conform cerințelor înaintate la licitație,

(denumirea bunului)
denumite în continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip
nr. _____ din _____,
în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din _____

”____” _____ 20__.

- a. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
 - a) Specificația tehnică;
 - b) Specificația de preț;
 - c) *[adăugați alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc.]*
 - b. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
 - c. În calitate de contravaloare a plășilor care urmează a fi efectuate de Cumpărător/beneficiar, Vînzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului/beneficiarului Bunurile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
 - d. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Vînzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătibilă conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

- 1.1. Vînzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.
 - 1.2. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Bunurile de Vînzător.
 - 1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.
 - 1.4. Termenele de garantie [valabilitate, după caz] a Bunurilor sunt indicate în Specificație.

2. Termeni și condiții de livrare

- 2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător în termenele prevăzute de graficul de livrare.
 - 2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:
[Cerințele de mai sus trebuie prevăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]
 - 2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel tîrziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea bunurilor se consideră încheiată

mental in care shift prezentace docume

- 3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie:

(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plășilor pentru Bunurile livrate va efectua în lei moldoveniști.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi:

[Cerințele de mai sus trebuie revăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]

3.5. Plășile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător și recepționate de către Cumpărător *[destinatar, după caz]* dacă:

- a) cantitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Lista bunurilor și graficul livrării și documentele de însotire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;
- b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație;
- c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Vînzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plășii. Pentru nerespectarea de către Vînzător a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întîrziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5. Standarde

5.1. Produsele furnizate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

6. Obligațiile părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

- a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de 3 zile calendaristice, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Cumpărător *[destinatar, după caz]*, în termenele stabilite, în corespondere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Cumpărător *[destinatar, după caz]*.

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespondere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitășile și termenele indicate în prezentul Contract.

7. Forța majoră

7.1. Părțile sînt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (război, calamităș naturale: incendii, inundașii, cutremure de pămînt, precum și alte circumstanșe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai tîrziu de 10 zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în mod corespunzător de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

8. Rezilierea

8.1. Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral de către:

a) Cumpărător în caz de refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;

b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;

c) Vînzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor;

d) Vînzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Partea inițatoare a rezilierei Contractului este obligată să comunice în termen de 10 zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de 3 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițatoare va iniția rezilierea.

9. Reclamații

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sunt înaintate Vînzătorul la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sunt înaintate Vînzătorului în termen de _____ zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.3. Vînzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de _____ zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului despre decizia luată.

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vînzătorul este obligat, în termen de _____ zile, să livreze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substitue sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.6. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întîrziere sunt suportate de partea vinovată.

10. Sanctiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este _____, în cuantum de 5% din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 5% [indicați procentajul] din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea cu întîrziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor nelivrante, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5

% [indicați procentajul] din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întîrzierea depășește 30 zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract și Vînzătorului i se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întîrziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% [indicați procentajul] din suma Bunurilor neachitate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% [indicați procentajul] din suma totală a prezentului contract.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărora:

a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și

b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

12. Dispoziții finale

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competență conform legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

12.3. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului. Modificările și completările la prezentul Contract sunt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de ambele Părți.

12.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor terțe persoane fără acordul în scris al celeilalte părți.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în două exemplare în limba de stat a Republicii Moldova, cîte un exemplar pentru Vînzător, Cumpărător.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării la Trezoreria de Stat a Ministerului Finanțelor, în cazul în care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local, sau la data semnării sau la o altă dată ulterioară indicată în acest contract în cazul în care gestionarea surselor financiare nu se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 2019.

12.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al părților și se consideră semnat la data aplicării ultimei semnături de către una din părți.

12.9. Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova, la data și anul indicate mai sus.

13. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Adresa poștală:	Adresa poștală:
Telefon:	Telefon:
Cont de decontare:	Cont de decontare:
Banca:	Banca:
Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii:
Cod:	Cod:
Cod fiscal:	Cod fiscal:

14. Semnăturile părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.S.	L.S.

Contabil:
Înregistrat Nr.:
Trezoreria:
Data: