

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind *Achiziționarea centralizată a REAGENȚILOR conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2025 - REPETAT*

prin procedura de achiziție: Licitație publică

1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022-222 445/ 022 – 222- 364
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md;
www.capcs.md;
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): autoritate centrală de achiziție
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Cod CPV : 33600000-6

Nr Lot procedură	Denumirea lotului Procedură	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitate a de măsură	Grand Total	Valoarea estimată
1	Acetonă Analitică (reagent 1,1)	Acetonă Analitică Amb max 0,5 kg	litru	4	598,10
2	Acid sulfosalicilic amb. max. 0,1 kg (reagent 1,11)	Acid sulfosalicilic amb. max. 0,1 kg 1. Substanță 2. Puritate analitică 3. Amb max. 0,1 kg	kg	55,2	44 739,60
3	Albastru de metilen (reagent 1,14)	Albastru de metilen 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	2	20 699,77
4	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale (reagent 1,15)	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale Setul include: Amidopirină și Clorhidrat de anilină necesar pentru 50 ml de azopiram.	set	10	543,40
5	Azur –Eozină Romanovski (Ambalaj flacoane până la 250 ml) (reagent 1,17)	Azur –Eozină Romanovski 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 250 ml	ml	500	990,00
6	Acid acetic glacial (Amb max 0,1 kg) (reagent 1,2)	Acid acetic glacial Amb max 0,1 kg	kg	10,2	1 525,16

7	Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml (reagent 1,26)	Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml, compatibil cu hemoglobina cu cianidă, de la același producător compatibil cu hemoglobina cu cianidă, de la același producător	set	94,4	18 880,00
7	Hemoglobină cu cianidă (sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml) (reagent)	Hemoglobină cu cianidă (sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml) Set 3 fl. cu sub. solidă din care se pregătește 3000 ml + calibrator, compatibil cu materialul de control, de la același producător	set	170,7	34 140,00
8	Eozin K (reagent 1,27)	Eozin K 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	0,175	4 668,18
9	Acid acetic glacial (Amb max 0,5 kg) (reagent 1,3)	Acid acetic glacial Amb max 0,5 kg	kg	16	3 680,67
10	Fuxină acidă (reagent 1,30)	Fuxină acidă 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	0,1	4 649,53
11	Fuxină bazică (reagent 1,31)	Fuxină bazică 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	0,21	1 626,45
12	Metanol (reagent 1,36)	Metanol Ambalaj cu volum de 1 litru	litru	17	977,50
13	Nitrat de sodiu (Na NO ₃) (amb.1 kg) (reagent 1,37)	Nitrat de sodiu (Na NO ₃) (amb.1 kg) 1. Substanță 2. Puritate analitică 3. Amb max. 1 kg	kg	257,1	12 022,00
14	Acid acetic glacial (Amb max 1 kg) (reagent 1,4)	Acid acetic glacial Amb max 1 kg	kg	27,2	13 667,10
15	Reacție citochimică - Esteraza nespecifică (reagent 1,40)	Reacție citochimică - Esteraza nespecifică Ambalaj în set	set	2	8 971,16
16	Reacție citochimică - Mieloperoxidaza (reagent 1,41)	Reacție citochimică - Mieloperoxidaza Ambalaj în set	set	2	10 414,34
17	Reacție citochimică - Reacția PAS (Periodic Acid - Schiff reaction) (reagent 1,42)	Reacție citochimică - Reacția PAS (Periodic Acid - Schiff reaction) Ambalaj în set	set	2	8 425,08
18	Reagent monoclonal Anti-AB (reagent 1,43)	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-AB. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate-aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	10	40,05
19	Reagent monoclonal Anti-A (reagent 1,44)	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-A. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate-aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.Titru anticorpilor	ml	10	31,95

		nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)			
20	Reagent monoclonal Anti-B (reagent 1,45)	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-B. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate-aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	10	31,95
21	Reagent monoclonal Anti-D IgG (reagent 1,46)	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-D IgG. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate-aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	6790	78 424,50
22	Reagent monoclonal anti D (IgM) sau (IgM+IgG). (reagent 1,49)	Reagent monoclonal anti D (IgM) sau (IgM+IgG) (Toliclon anti D Super). Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	1010	4 499,55
23	Acid acetic, CH ₃ COOH (reagent 1,5)	Acid acetic, CH ₃ COOH Amb max 0,5 kg	kg	17	3 910,71
24	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator (reagent 1.50)	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator. Ambalaj:8 fl x10ml (4fl de control, 4 fl de calibrator)	set	68	66 640,00
25	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator (reagent 1,51)	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator. Ambalaj:8 fl x10ml.	set	49	48 020,00
26	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) (Set 50 teste) (reagent 1,53)	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) (Set 50 teste)	test	100	100,00
27	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (reagent 1,54)	Pentru TTPA Set- min 480 teste.Reagent, plasma de control de la același producător	set	1	222,30
28	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 100 teste)	set	77	4 693,15

	activat (TTPA) (Set 100 teste) (reagent 1,55)				
29	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste) (reagent 1,56)	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste)	set	31,2	1 151,28
30	Set p/u determinarea activității fibrinolitice (reagent 1,57)	Set p/u determinarea activității fibrinolitice	set	2	99,00
31	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 50 teste) (reagent 1,59)	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 50 teste)	set	6	361,80
32	Acid azotic (HNO ₃) (Amb max. 1 litru) (reagent 1,6)	Acid azotic (HNO ₃) Ambalat în formă lichidă până la 1 litru	litru	47,7	7 552,50
33	Soluție concentrată de Hipohlorid, 0,5% (reagent 1,61)	Soluție concentrată de Hipohlorid, 0,5% Ambalaj nu mai mult de 1 litru	ml	2000	360,00
34	Sudan-III (reagent 1,66)	Sudan-III 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g	gram	380	15 956,84
35	Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici) (reagent 1,67)	Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici) Ambalaj până la 25 teste Expres teste diagnostice p/u analiza pentru testele cu un termen de stabilitate de 3 luni, iar pentru testele cu un termen de stabilitate de 6 luni- ambalarea se permite până la 50 teste în cutie.	test	37575	10 708,88
36	Teste pentru determinarea proteinei în urina (reagent 1,68)	Teste pentru determinarea proteinei în urina Ambalaj până la 25 teste Expres teste diagnostice p/u analiza pentru testele cu un termen de stabilitate de 3 luni, iar pentru testele cu un termen de stabilitate de 6 luni- ambalarea se permite până la 50 teste în cutie.	test	14425	3 678,38
37	Ulei de imersie (reagent 1,71)	Ulei de imersie Ambalaj până la 100 ml	ml	58875	136 393,75
38	Sulfasalicyl-Na (reagent 1,76)	Set cu Sulfasalicyl-Na pentru determinarea proteinei în urină.(Ambalare până la 200 ml)	ml	12300	5 904,00
39	Acid azotic (HNO ₃) (Amb max 0,5 litru) (reagent 1,8)	Acid azotic (HNO ₃) Amb max 0,5 litru	litru	2	1 104,19
40	Test rapid pentru screening la consumul de droguri (reagent 1.80)	Test Panel -test rapid pentru screening la consumul de droguri. Determinare în urină. (Echivalent DOA-10 Test- Panel)	test	2360	6 608,00

41	Rosu de pirogalol (reagent 1,81)	Metoda de determinare a proteinei in urina. Calibrator inclus in set.	ml	7000	8 190,00
42	Control p/u D-dimeri, fast test kit cantitativ (reagent 1,82)	Control p/u D-dimeri, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a Ddimerilor prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot.	set	19	7 325,64
42	D-dimeri, fast test kit cantitativ (reagent)	D-dimeri, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu sau K3EDTA, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență fast-test. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: $\approx 10\ 000\ \text{ng/mL}$. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %.	Bucată	5600	266 112,00
43	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat (reagent 3,13)	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0\ \text{U/L}$ Coeficientul de variație intraserial: ≤ 4.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l,	ml	1150	11 854,59
44	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat (reagent 3,14)	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată	ml	6795	70 045,13

		<p>Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 5,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 4,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 3,5$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21g/l,</p>			
45	<p>Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat (reagent 3,62)</p>	<p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 2,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,0$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie- trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.</p>	ml	1650	23 402,50
46	<p>Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat (reagent 3,63)</p>	<p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 2,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,0$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie- trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.</p>	ml	520	7 375,34
47	<p>Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat (reagent 3,92)</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p>	ml	2185	453,39
48	<p>Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser,</p>	ml	1725	357,94

	semiautomat (reagent 3,93)	plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2,0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2,5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.			
49	Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 10 ml.) determinarea la analizator automat (reagent 3,94)	Soluție concentrată , pentru diluție 1:50. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.5 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 ME/ml.	ml	11	37,62
50	Imunoglobulina E totală cu calibratori (reagent 4,104)	Cerințe generale* Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste , în set să fie inclus și material de control	test	1056	9 931,68
51	Lysing Solution 10X Concentrate (reagent 4,107)	Volum: ambalare pînă la 100 mL Solutie de liza a eritrocitelor in probele de sânge integral sau măduvă osoasă , Aplicare: pentru utilizarea în citometria în flux.	ml	400	14 436,67
52	Mycoplasma hominis IgA (reagent 4,112)	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori, cu godeuri detașabile. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	2016	40 320,00
53	Mycoplasma hominis IgG (reagent 4,113)	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori, cu godeuri detașabile. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	4608	87 552,00
54	Mycoplasma hominis IgM (reagent 4,114)	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori, cu godeuri detașabile. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1632	52 697,28
55	RF - LATEX (reagent 4,122)	Cerințe generale* + Notă** Setul să conțină toate componentele pentru maxim 150 teste; Metoda de determinare LATEX-TEST; Set să conțină RF LATEX reagent pentru maximum 150 teste + inclus control pozitiv și negativ, planșet și baghete.	Teste	52067	70 290,45
56	RPR-latex test (reagent 4,123)	Teste RPR care sunt bazate pe reacție de aglutinare (floculare) pe carduri de carbon. Test netreponemal destinat screening-ul sifilisului.	test	4000	3 360,00

		Set până la 150 teste Componenta setului: 1. RPR reagent - Varianta macroscopica. 2. Carduri de unică folosință incluse în set pentru numărul de teste incluse în set (distanța între godeuri pe card minimum de 0,5cm). 3. Control negativ 4. Control pozitiv Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 98.0\%$,			
57	Soluție pentru spălarea celulelor (reagent 4,125)	Volum: până la 5000 mL PBS optimizat pentru prepararea și spălarea celulelor Aplicare: ctometrie în flux	ml	25000	5 000,00
58	Test expres p/u determinarea calitativă Ag Helicobacter Pylori în mase fecale (reagent 4,131)	Metoda Imunocromatografică. Teste pentru determinarea Ag Helicobacter pylori în mase fecale, cu o sensibilitate și specificitate de peste 90%, ambalate individual, termen de valabilitate indicat, reagenți și consumabile necesari pentru efectuare.	test	100	1 195,00
59	D-dimeri metoda Latex (reagent 4,137)	D-dimeri . Metoda de determinare calitativa și semicantitativă latex reagent Lichid stabil gata p-u lucru . Plazma cu citrat ambalaj: Flacoane cu v=1-3 ml	ml	187	9 350,00
60	(Test) Helicobacter Pylory Antigen cu kit de extragere a materiilor fecale (reagent 4,35)	Helicobacter Pylory Antigen cu kit de extragere a materiilor fecale. Metoda de determinare Elisa. Setul include 96 teste, Cu stripuri si godeuri ușor detașabile cu streptavidina , calibratori si reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite si fixate de producător. Sensivitatea minim 98% și specificitatea minim 95%.	test	588	14 317,80
61	Amplisens Leucosis Quantum M-bcr-FRT PCR kit (reagent 4,38)	Kit IVD de diagnostic a transcriptului M-BCR 50 de teste în duplicat detecție cantitativă, kit de extragere și reverstranscripție inclus	set	5	125 416,67
62	Anti EBV EBNA IgG (reagent 4,46)	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, calibratori, cu sau fără controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	768	13 603,20
63	Anti EBV VCA IgG (reagent 4,47)	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, calibratori, cu sau fără controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	768	14 745,60
64	Anti EBV VCA IgM (reagent 4,48)	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, calibratori, cu sau fără controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	768	9 504,00

65	Anti HAV IgM (reagent 4,52)	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	864	11 448,00
66	Anti HCV sumar (reagent 4,54)	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, cu calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Stripuri si godeuri detasabile, reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	1728	10 800,00
67	HBsAg, 96 teste ELISA (reagent 4,55)	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste Certificat CE.Stripuri si godeuri detasabile, reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător	test	2436	15 346,80
68	Anti ureaplasma urealyticum IgA (reagent 4,72)	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori, cu godeuri detașabile. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1920	38 400,00
69	Anti ureaplasma urealyticum IgG (reagent 4,73)	Metoda ELISA; Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor, cu godeuri detașabile.. Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	4608	87 552,00
70	Anti ureaplasma urealyticum IgM (reagent 4,74)	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori, cu godeuri detașabile. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1728	55 805,76
71	AntiHBcoreAg sumar (reagent 4,76)	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-”, să conțină și calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	1536	10 444,80
72	ASLO – LATEX (reagent 4.80)	Cerințe generale* + Notă** Setul să conțină toate componentele pentru maxim 150 teste; Metoda de determinare LATEX-TEST; Set să conțină ASLO LATEX reagent pentru maximum 150 teste + inclus control pozitiv și negativ, planșet și baghete.	Teste	50317	70 024,49
73	CPR - LATEX (reagent 4,91)	Cerințe generale* + Notă** Setul să conțină toate componentele pentru maxim 150 teste; Metoda de determinare LATEX-TEST; Set să conțină CPR LATEX reagent pentru maximum 150 teste + inclus control pozitiv și negativ, planșet și baghete.	Teste	129062	180 686,80

74	Amoniac (reagent 5,12)	Amoniac	litri	7,1	475,70
75	Clarifier Reagent pentru histopatologie (reagent 5,14)	Reagent pentru histopatologie Alcool etilic(70-76%), Acid acetic(7-10%), Apa(5-10%), Alcool izopropilic(4-5%), Alcool metilic(4-5%).	litru	50	14 148,96
76	Sulfat de Cupru- Cu SO4 (reagent 5,16)	Sulfat de Cupru- Cu SO4	kilogram	4,5	351,00
77	Parafina cu polimeri plastice omogenizata cu temperatura 56/58 (reagent 5,28)	Amestecul de ceara de parafina cu polimeri plastice omogenizata granulat cu punctul de topire 56- 58 C. Cerinte de calitate:IVD . Ambalaj până la 5 kg	kg	15	2 225,00
78	Xelen (reagent 5,37)	Xelen. Ambalaj maxim 10 litre butelie.	litru	25	1 801,69
79	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Negru (30 ml) (reagent 5,48)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Negru (30 ml)	Bucată	15	5 250,00
80	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Albastru(30ml) (reagent 5,49)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Albastru(30ml)	Bucată	11	3 850,00
81	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Rosu(30 ml) (reagent 5,51)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Rosu(30 ml)	Bucată	5	1 750,00
82	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Verde(30 ml) (reagent 5,52)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Verde(30 ml)	Bucată	15	5 250,00
83	Acid fosforic (reagent 6,1)	Acid fosforic Tipul reagentului - Lichid Ambalaj - pînă la 100 ml	ml	100	54,17
84	Amidon 100 g (reagent 6.10)	Amidon Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 100 g	gram	100	50,00
85	Lizina (reagent 6.100)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,25 kg	kg	1,25	468,75
86	Maltoza (reagent 6,101)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,1 kg	kg	1,2	447,00
87	Manitol (Manit) (reagent 6,102)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,25 kg	kg	1,5	562,50
88	Kit p/u detectarea rapida a carbapenemazei (reagent 6,104)	Kit p/u detectarea rapida a carbapenemazei (echivalent cu Mast Carba PAcE), Set până 48 de teste	Teste	62	7 534,55
89	Amidon 250 g (reagent 6,11)	Amidon Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,25 kg	kg	0,5	250,00
90	Mediu Pizu (reagent 6,119)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,5 kg	kg	0,5	16 956,25
91	Mediu saburoud (Lichid) (reagent 6,122)	Tipul reagentului - Lichid Ambalaj - pînă la 500 ml	litru	1,5	480,00
92	Mediu semilichid cu ser (reagent 6,124)	Mediu semilichid cu ser Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,5 kg	kg	1	1 250,00

93	Panel cu godeuri pentru testarea sensibilității la Colistin(MIC Strip Colistin) (reagent 6,136)	Panel cu godeuri pentru testarea sensibilității la colistină cu metoda microdiluției în bulion. Cu concentrația de la 0,25-16 mcg/ml. 16 teste	set	17	4 533,34
94	Miconazol (reagent 6,137)	Miconazol, ambalare până la 100 discuri	disc	3900	2 210,00
95	Clorură de Sodiu NaCl (reagent 6.140)	NaCl Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,5 kg	kg	10	479,18
96	Netilmicin (reagent 6,142)	Netilmicin cu 10 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri	disc	2100	857,50
97	ONPG (reagent 6,149)	ONPG determinarea activității β galactozidazei (Ortho-nitroPhenyl beta-D-galactopyranoside) Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,5 kg	kg	0,5	354,17
98	Peptonă fermentativă uscată (reagent 6,155)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,25 kg	kg	2,25	1 237,50
99	Resazurin-indicator al anaerobiozei (reagent 6,161)	Indicator strip pentru condiții anaerobe.	Bucată	200	5 020,00
100	Test de diagnostic rapid in vitro pentru detectarea carbapenemazelor OXA-48, KPC, NDM, VIM și IMP în cultura bacteriană. (reagent 6,162)	Test de diagnostic rapid in vitro pentru detectarea carbapenemazelor OXA-48, KPC, NDM, VIM și IMP în cultura bacteriană. Tehnologia Fluxului Lateral. Setul trebuie să conțină minim - 40 de casete, Buffer , 20 de tuburi și pipete de transfer. (Echivalent cu Resist -5 O.K.N.V.I set)	set	3	21 250,01
101	Ser bovin (reagent 6,164)	Ser bovin Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,5 kg	kg	1	2 291,66
102	Ser de cal (ecvin) (Tipul reagentului - Lichid) (reagent 6,165)	Ser de cal (ecvin) (Tipul reagentului - Lichid)	litru	0,1	490,00
103	Seruri diagnostice polivalente Shigella sonnei; boydii; Flexneri I - VI; dysenteriae 1-12 (reagent 6.170)	Seruri diagnostice polivalente Shigella sonnei; boydii; Flexneri I - VI; dysenteriae 1-12, Tipul reagentului - Lichid. Volum fiolă de 1 ml	Fiolă	10	6 400,00
104	Soluție geșian violetă pentru colorarea Gram (reagent 6,175)	Soluție geșian violetă pentru colorarea Gram Tipul reagenților – lichid; amb – 0,125 litri	ml	50	250,00
105	Soluție iodo-iodurată (Lugol) pentru colorarea Gram (reagent 6,176)	Soluție iodo-iodurată (Lugol) pentru colorarea Gram Tipul reagenților – lichid; amb – 0,125 litri	ml	50	250,00
106	Teste pentru aprecierea pH mediilor (reagent 6,184)	Teste pentru aprecierea pH mediilor	Flacon	16	1 152,00
107	Teste pentru determinarea indolului cu reactiv Covac (reagent 6,185)	Teste pentru determinarea indolului cu reactiv Covac ambalare până la 25 teste	Teste	2927	14 635,00
108	Tetrametilparafenildiamin a (reagent 6,187)	Tetrametilparafenildiamina, Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 25 g	gram	200	200,00

109	Anaerogen (reagent 6,19)	Gaz pachet pentru generarea atmosferei anaerobe, pentru anaerostat cu volumul de 2,5 L	litru	200	6 260,00
110	UTI agar (reagent 6,196)	UTI agar - să nu necesite reagenți suplimentari Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg	kg	19,5	95 550,00
111	X Y factor (reagent 6,199)	Tipul reagentului - Anhidru	disc	170	311,67
112	Arginina (reagent 6.20)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,25 kg	kg	0,25	93,75
113	Zaharoză (reagent 6.200)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,25 kg	kg	0,25	1 475,00
114	Agar Tehnic (reagent 6,3)	Agar Tehnic echivalent cu Agar Difco Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,5 kg	kg	0,5	911,67
115	Ceftazidim+Avibactam (reagent 6,37)	Ceftazidim-avibactam 10 mcg/4 mcg/disc Livrarea in cartuse, pentru mediul Mueller-Hinton agar	disc	1750	971,25
116	Cloxacilin (reagent 6,47)	Cloxacillin CX 5 µg/disc livrarea in cartuse, pentru mediul Mueller-Hinton agar	disc	600	380,00
117	Set pentru detectarea beta-lactamazelor cu spectru extins la enterobacterale (reagent 6,49)	Set de discuri compus din : 1. ceftazidim 30mcg, ceftazidim 30 mcg+Ac.clavulanic 10mcg 2. ceftriaxon 30 mcg, ceftriaxon 30 mcg+Ac.clavulanic 10mcg 3. cefotaxim 30 mcg, cefotaxim 30 mcg + Ac.clavulanic 10 mcg. Set+ pentru detectarea beta-lactamazelor cu spectru extins la enterobacterale (echivalent cu Combi-Test), în cartușe 50-100 discuri.	set	9	11 250,00
118	Bila impregnata pe rondeste in ambalaj de până la 100buc (reagent 6,51)	Bila impregnata pe rondeste in ambalaj de până la 100buc	disc	1200	3 051,00
119	Discuri cu optohina, novobiocina, bila (reagent 6,55)	Discuri impregnate cu soluție de optohina, novobiocina și bila, în ambalaj de până la 100buc	disc	850	2 479,17
120	FeCl3 (reagent 6,63)	FeCl3	kg	2,5	50,00
121	Geloza Bismut-Sulfit (Geloza Vismut-Sulfit) (reagent 6,71)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,5 kg	kg	4,5	5 994,38
122	Glucoza (reagent 6,75)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,25 kg	kg	1,75	1 115,63
123	Glucoza (reagent 6,76)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 1 kg	kg	6	1 500,00
124	Test rapid de aglutinare cu latex pentru gruparea streptococilor (reagent 6,82)	Test rapid de aglutinare cu latex pentru gruparea streptococilor din grupele Lancefield A, B, C, D, F și G din plăci de cultură (echivalent cu.HiStrept Latex Test Kit), set de până la 25 teste	Teste	325	6 391,67

125	Indicator biologic Bacillus stearothtermophilus spore (reagent 6,84)	Indicator biologic Bacillus stearothtermophilus spore de până la strip 25/ambalaj	Teste	276	8 395,00
126	KOH, 0,25 kg (reagent 6,93)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0.25 kg	kg	1,25	98,96
127	KOH, 0,5 kg (reagent 6,94)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0.5 kg	kg	0,5	39,58
128	Lactoza (reagent 6,96)	Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 1 kg	kg	2	450,00
129	Formalină 40% (reagent NEW)	Formalină 40%	kg	20	500,00
130	Test rapid pentru determinarea glutamat dehidrogenazei (GDH) in materii fecale prin metoda cromotografica + toxina A+B (reagent NEW)	Test rapid pentru determinarea glutamat dehidrogenazei (GDH) in materii fecale prin metoda cromotografica + toxina A+B la clorhidrium Deficile. Ambalarea de până la 20 teste în set	Test	60	2 595,00
131	Tromboplastina cu posibilitatea determinării INP (reagent NEW)	Amestec de tromboplastină cu clorura de calciu lichid, cu activitatea 11-14 sec ISO 1-1,2 pentru determinarea indicelui de protrombina, protrombinei după QUICK în plasma, INR, set până la 100 teste. Ambalaj: Flacon de până la 10 ml cu CaCl ₂ inclus in set.	ml	1000	5 558,34
132	Anti HDV sumar (reagent 4,57)	Cerințe generale*+Nota**, Componenta kitului: set diagnostic standart, controale, cu calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	480	11 040,00
133	AntiHBsAg (reagent 4,77)	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-”, să conțină și calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	768	9 523,20

2 235
845,17

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

- 1) Pentru un singur lot;
- 2) Pentru mai multe loturi;
- 3) Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

1. Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Vînzătorului, pe parcursul anului 2025 conform Condițiilor de livrare:

Livrarea bunurilor se va efectua în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar:

- 1) În baza **tranșelor se vor livra 60%**, în tranșe egale, datate expres la semnarea contractului, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la semnarea contractului.
- 2) În baza **bonurilor de comandă se vor livra 40%**, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSF. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.

Note:

1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicate în contract, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în contract), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Furnizorul,

- prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;
2. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Furnizorului mai multe bonuri de comandă-livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea ”conform bonului de comandă – livrare;
 3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
 4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat la momentul semnării contractelor;
 5. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2025;
 6. Furnizorul va lua în considerare lista de distribuție și va asigura cu produse toate instituțiile incluse la fiecare lot în parte, iar divizarea și facturarea consumabilelor se va efectua conform ambalajului primar (în cazul în care nu este solicitat alt mod în specificațiile tehnice).
 7. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.
 8. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana responsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.

2. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2025

3. **Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu**
4. **Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică**
5. **Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):**
6. **Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice:**

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în	DA

		<p>cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</p>	
2	<p>Modul de elaborare a Specificației tehnice</p>	<p>- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.</p> <p>ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pentru parametri tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametri tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). <p>În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei</p> <p>NOTĂ:</p> <p>Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.</p> <p>Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (<i>întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini</i>).</p> <p>Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.</p> <p>Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul cu mostra de produs.</p> <p>Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru.</p> <p>Corespunderea Mostrele de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe.</p>	DA

		<p>Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă.</p> <p>Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.</p>	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	<p>- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i></p> <p>Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.</p>	DA
4	DUAЕ	<p>original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i></p>	DA
5	Garanția pentru ofertă	<p>- 2% din valoarea ofertei fără TVA.</p> <p>- În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.</p>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	<p>- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.</p>	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificatii tehnice (anexa nr. 22); Specificatii de pret (anexa nr.23); DUAE și Garania pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

17. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE care se depun în conformitate cu art. 20 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER) sau la solicitarea autorității contractante. Neprezentarea documentelor atrage respingerea ofertei, conform art. 1 7alin. (5) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	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; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). 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 semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Declarație	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA

12	DECLARAȚIE cu privire la prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante , într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018. Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.	DA
13	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
14	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, până la termenul limită de depunere a ofertelor. Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat (până la termenul limită de depunere a ofertelor) servește drept temei de descalificare a ofertei) Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
15	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit. Notă*: La etapa de evaluare prioritate, pentru fiecare lot individual, vor avea bunurile înregistrate ca dispozitive medicale.	DA
16	Cerințe generale conform Ordinul 701 din 18.10.2010	Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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. 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 în limba de stat sau limba rusă. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. (la livrare).	
17	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA

18. Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:

18	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
19	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)" Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2026 de zile de la înregistrarea contractului de către CAPCS.	DA

7. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2% din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. __ din __.

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată și în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de până la 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

8. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

sau

Garantie Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2026.

9. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.

10. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: NU SE APLICĂ

11. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

12. Ofertele se prezintă: în lei.

13. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai scăzut preț.

14. Modalitatea evaluării ofertelor: per lot cu corespunderea tuturor cerințelor.

15. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

16. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

18. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

19. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

20. Ofertele întârziate vor fi respinse.

21. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.

22. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.

23. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
24. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
25. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): se va publica după publicare în SIA RSAP (Mtender).
26. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III -IV 2024.
27. Data publicării anunțului de intenție: https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr._61.pdf
28. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **10.12.2024**
29. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

30. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): da _____
 se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG