

ANUNȚ DE PARTICIPARE

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

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
2. IDNO: **1013603001636**
3. Adresa: **or.Cahul, str. Ștefan cel Mare,27**
4. Numărul de telefon/fax: **0299/3-29-12, 2-54-86**
Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **office.cs.cahul@gmail.com**
5. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
6. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Instituție publică**
7. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33000000-0	<i>Lotul I: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător ElitechGroup (Vital Scientific), Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</i>				Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative 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 reactivelor trebuie să fie compatibil cu
		ALT (TGP) Set 5x125ml	set	9		
		AST (TGO) Set 5x125ml	set	5		
		Bilirubina totală și bilirubina directă Set 2x125ml	set	12		
		Albumina Set 2x125ml	set	4		
		Calciu Arsenazo Set 2x125ml	set	4		
		Creatinina Jaffe Set 2x125ml, cu standard	set	12		
		Gamma GT Set 4x62,5ml	set	5		
		Fier Chromazurol Set 2x125ml	set	4		
		Magneziu Calagite Set 2x125ml	set	5		
		Fosfataza alcalină / ALP Set 4x62,5ml	set	4		
		Proteina totală Set 2x125ml, cu standard	set	6		

		Fosfor Set 2x125ml	set	4	aparatur (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 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.	
		Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC) Set 4x62,5ml	set	2		
		Creatinin fosfo-kinaza - MB (CK-NAC - MB) Set 4x62.5ml	set	3		
		Trigliceride Set 6x50 ml, cu standard	set	6		
		Amilaza SL Set 2x50ml	set	8		
		Glucoza PAP SL Set 4x250ml, cu standard	set	9		
		Urea SL / BUN Set 5x125ml, cu standard	set	7		
		Acid uric Set 6x50ml, cu standard	set	6		
		Colesterol SL Set 4x250ml, cu standard	set	9		
		HDL colesterol (R1+R2) cu calibrator	set	4		
		LDL colesterol (R1+R2) cu calibrator	set	4		
		Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent Set 1x32ml	set	20		
		Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator Set calibrator HbA1c, 4x0,5ml	set	6		
		Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut și nivel patologic înalt Set calibrator HbA1c, 4x0,5ml	set	5		
		Soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	litri	2		
		Soluție concentrată de Hypoclorid 0,5%	litri	6		
		Multicalibrator universal pentru biochimie bazat de ser uman (ELICAL 2) set 4 x 3 ml	set	4		
		Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I (ELITROL I) set 10 x 5ml	set	5		
		Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II (ELITROL II) set 10 x 5ml	set	5		
		Valoarea estimativă lot I fără TVA				240017,00
2	33000000-0	<u>Lotul II: Specificații standard a accesoriilor/consumabilelor/piese de schimb pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u>				
		Set de mentenanță anual pentru PRO M	set	1	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a	

		Rotor cuvetă pentru PRO M (3 rotore în set	set	5	<p>fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.</p> <p>5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.</p>		
		Valoarea estimativă lot II fără TVA				36075,00	
3	33000000-0	<u>Lotul III: Specificații standard a reagenților și materiale de control pentru analizatorul hematologic automat BENESHERA 3 DIFF</u>					
		Soluție Diluent fl.20L	litri	100	<p>Cerințe generale:</p> <p>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 păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Nota:</p> <p>1.Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător.</p> <p>2.Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile</p>		
		Soluție Cyment BS, fl. 0,5L	litri	2			
		Set de control 3 DIFF în 3 nivele (înalt, patologic, normal) 8 parametri(Normal, High, Low) Set 3x2,5ml	set	4			

					prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)	
		Valoarea estimativă lot III fără TVA				10949,00
4	33000000-0	<u>Lotul IV: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Ruby CELL-DYN, producător ABBOTT, SUA, Nr. Seria: AE 92546 tip închis(în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u>				
		Soluție Cymet CN FREE, FL.1L	litri	4	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și	
		Soluție Pro Clean CD (soluție enzimatică concentrată de spălare) FL.100ml	ml	500		
		Set de control 5 DIFF în 3 nivele (înalt, patologic, normal) 8 parametri(Normal, High, Low) Set 3x2,5ml	set	4		

					interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
		Valoarea estimativă lot IV fără TVA				45540,00
5	33000000-0	<u>Lotul V: Specificații standard a accesoriilor/consumabile/piese de schimb pentru Analizatorul Hematologic Automat Ruby CELL-DYN, producător ABBOTT, SUA, Nr. Seria: AE 92546 tip închis(în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u>				
		Set de mentenanță anual pentru analizorul hematologic CELL-DYN Ruby, Abbott	set	1	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.	
		Valoarea estimativă lot V fără TVA				28900,00
6	33000000-0	<u>Lot VI Reagenți pentru investigații hematologice Cerințe generale pentru Lotul VI (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)</u>				
		Toliclon Anti-A , cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100	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.	
		Toliclon Anti-B, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100		
		Toliclon Anti-AB, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100		
		Toliclon Anti-D IgG/Anti-D, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml Super	ml	100		
		Valoarea estimativă lot VI fără TVA				2090,00

7	33000000-0	Lot VII Reagenți de hemostază și materiale de control pentru coagulometru Coatron X Eco Teco			<p>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 păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set. Reagenți lichizi gata de lucru. Compatibil cu analizatorul coagulometru Coatron X Eco Teco.</p> <p>Nota: 1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)</p>
		Set p/u detrmnarea protrombinei: Amestec Tromboplastin - CaCl2 0,025M lichid, gata p/u lucru cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului, compatibil cu coagulometrul Coatron X, 10 flacoane / set	set	15	
		Set p/u determinarea fibrinogenului metoda Klauss - fără diluția plasmei cu leniritatea 0.9-10.0 g/l, reagent lichid gata de lucru, compatibil cu caoagulometrul Coatron X, 2 flacoane / set	set	8	
		Calibrator p/u determinarea fibrinogenului metoda Klauss	set	1	
		Plasma de control normală cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	3	
		Plasma de control patologica cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	3	
	Cuve de reacție pentru Coagulometru optic COATRON X Eco Teco	buc	25000		
	Valoarea estimativă lot VII fără TVA			61200,00	
8	33000000-0	Lot VIII Reagenți pentru investigații imunologice și izoserologice. (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)			
		CPR-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste	set	10	<p>Cerințe generale* 1. Ofertantul prezintă certificatul CE sau echivalentul lui, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine.. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile 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 producator să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în termen de 5 zile din momentul luării deciziei. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată</p>
		ASLO-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste	set	10	
		RF-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste	set	10	

					<p>specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,9%și specificitatea100%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, in afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor.</p> <p>4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p>Notă ** In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitatemaximală (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 intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).</p>	
		Valoarea estimativă lot VIII fără TVA				7500,00
9	33793000-5	Lotul IX: Vesela și articole de ustensilă (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
		Teste pentru determinarea a 11 parametri în urină compatibile cu analizorul Reader 300 (urobilinogen, glucoză, bilirubină, corpi cetonici, densitate relativă, sânge/hematii, pH, proteină, nitriți, leucocite, acid ascorbic), câte 100 teste per cutie	buc	150	<p>Cerințe specifice: 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, periute citologice, șervețelele îmbibate 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</p>	30000,00
		Lampă pentru microscop electric Osram, halogen, 20 W, 6 V, G4, HLX 64250	buc.	25		1375,00
		Peroxid de hydrogen 33%-35%	litri	40		960,00
		Marker permanent pentru sticlă de laborator culoare negru / albastru	buc	300		3600,00
		Teste express pentru detrmnarea anticorpilor H.Pilory în ser	buc	300		4200,00
		Eprubetă cu clot activator, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, etichetă pentru marcarea, volum 4 ml	buc.	15000		28500,00

	Eprubetă cu anticoagulant K3EDTA, cu vacuum, capac mov/violet, etichetă pentru marcare, volum 2 ml	buc	10000	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.	16600,00
	Șervețele pentru dezinfecția rapidă a suprafețelor și dispozitivelor Acțiunea dizinfecțantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă	Buc (nr. total de șervețele)	800		800,00
	Pahar Berzelius, sticlă termorezistentă, gradat, volum 1-600 ml	buc	10		680,00
	Pahar Berzelius, sticlă termorezistentă, gradat, volum 1-250 ml	buc	10		420,00
	Pahar Berzelius, sticlă termorezistentă, gradat, volum 2-100 ml	buc	20		640,00
	Teste express pentru determinarea Plasmodium malariae	buc.	500		9500,00
	Slaid planșete pentru citirea sedimentului urinar, prevăzut cu 10 camere de citire, grilaj de numărare, din masă plastică	buc.	4500		38250,00
	RPR carbon (Test Reagin Plasma) 500 teste	set	5		1925,00
	Citrat Na 3,8% pentru coagulogramă volum sînge 3,5-4 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, cu vacuum	buc.	3000		5940,00
	Vîrfuri albe / galbene tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 0-200 mkl	buc	30000		3000,00
	Vîrfuri albastre tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 100-1000mkl	buc	4000		400,00
	Teste express pentru determinarea antigenului H. Pilory în mase fecale	buc.	500		17000,00
	TPHA (Diluent TPHA flacon cu volum de 20 ml; Test celule I și Test celule II de câte 9 ml fiecare; control pozitiv și negativ inclus în set 100 teste;	set	2		650,00
	Urorecoltoare (container pentru urină) prevăzute cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, cu gradație și etichetă, nesteril	buc.	3000		3900,00
	Teste express pentru determinarea antigenului Lamblia în mase fecale	buc.	200	6800,00	
	Capilare pentru colectarea sîngelui capilar tip Kabe, cu capac roșu, prevăzute cu microtub pentru colectare cu K3EDTA, volum 100-150 mcl	buc	5000	17500,00	

		Set pentru analiza clinică cal a maselor fecale, 100 teste	set	5		5000,00	
		Set pentru determinarea Reticulocitelor în single capilar (capilare cu reagenți inclus albastru de crezil) 50 tuburi	set	1		3680,00	
		Pahar Berzelius, sticlă termorezistentă, gradat, volum 1-1000 ml	buc.	10		800,00	
		Pahar Berzelius, sticlă termorezistentă, gradat, volum 1-50 ml	buc.	20		450,00	
		Eprubete de centrifugă, conice din masă plastică, prevăzute cu gradajie, volum 10 ml	buc.	500		350,00	
		Azur -Eozină Romanovski (soluție)	litri	3		900,00	
		Termohârtie pentru analizatorul hematologic PCE 210, 5,5 cm	buc.	125		3125,00	
		Set pentru determinarea citologiei cervical examen profilactic	set	5		5250,00	
		Acid sulfosalicilic pentru etermnarea proteinei în urină	kg	1		400,00	
		Citrat de Na (H5O7Na3+2H) pulbere	kg	2		800,00	
		Casete HBsAg(express test LumiQick)	buc	400		3200,00	
		Valoarea estimativă lot IX fără TVA				216595,00	
10	33000000-0	Lotul X: Reagenți pentru determinarea hemoglobinei la analizator fotocolorimetric tip descis					
		Hemoglobina ATAT, 3 flacoane în set, 600 teste, cinetic, metoda utilizat Drabkin.	set	8	Cerințe specifice: 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. Materiale de control și reagenți să fie de același producător.		
		Hemoglobina ATAT control hematologic în 3 nivele (control patologic înalt, control patojic scăzut, control normal), 3 flacoane în set, cinetic, metoda utilizat Drabkin.	set	4			
		Valoarea estimativă lot X fără TVA				2000,00	
11	33600000-6	Lotul XI: Produse parafarmaceutice					
		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "Carawel 1106L" 112mmx12 m (cu	rul	300		4950,00	

		diimetrul interior al rulonului 12 mm)				
		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatur "Carawel 1103"63mmx30m (cu diimetrul interior al rulonului 16 mm)	rul	100		990,00
		Gel p/u ECO și USG 250ml	flacon	25		400,00
		Hirtie pentru printer ultrasonografic 110mmx20m calitate superioară și suprafața lucioasă	rul	12		1584,00
		Halate cu unica folosinta cu legaturi	buc	200		946,00
		Lampa bactericida fără suport 90cm 30W	buc	4		640,00
		Lampa bactericida fără suport 45cm 15W	buc	1		120,00
		Lampa bactericida cu suport 90cm 30W	buc	6		2400,00
		Cuva renală (plastic)	buc	15		150,00
		Termofor 2 L	buc	10		800,00
		Scutice de unica folosinta pentru maturi	buc	100		1500,00
		Pelencuta de unica folosinta 60x60cm	buc	100		1000,00
		Periuța endocervicală combinată p/u citologia (Cervex-Brush)	buc	2500		8125,00
		Test pentru pupinelă(extern)	buc	3000		600,00
		Teste p/u glucometru Clever Chek TD-4209, TD-4227, TD-4116	buc	1500		4770,00
		Cateter i/v N 24, 26	buc	20		140,00
		Cateter i/v N 20,22	buc	80		560,00
		Pansament steril (șervețele sterile)	buc	50		300,00
		Lame Microscop șlefuite și matuite la un capat, unghi drept 30x10mm (50 buc in cutie)	cutii	10		600,00
		Spray Etanol 95% De la 125 ml până la 500ml	litri	3		3000,00
		Pudra p/u copii (talie) de la 30-50gr	buc	50		2000,00
		Containere pentru colectarea deșeurilor medicale pînă la 1 kg	buc	250		5000,00
		Container din plastic pentru transportarea lamelor de sticlă	buc	50		1500,00
		Valoarea estimativă lot XI fără TVA				42075,00
12	32354100 -0	Lotul XII: Filme radiologice pentru aparatul digital (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
		Film radiologic pentru aparatur digital 8x10(20*25cm)-125filme în cutie	cutii	50	Cerințe: Calitatea filmului radio(foto)grafic achiziționat cu sensibilitate la verde trebuie să corespundă următoarelor	

		Film radiologic pentru aparatul digital 14*17(35*43cm)-125filme în cutie	cutii	10	<p>cerințe:</p> <p>I. 1. Filmul radio(foto)grafic să fie compatibil cu casele cu ecrane intensificatoare, sensibile la verde și cu reactivele, cele din urmă filme oferite de același producător pentru acest tip de film.</p> <p>2. calitatea filmului radio(foto)grafic sensibil la verde și a reactivelor trebuie să corespundă tuturor cerințelor internaționale de calitate, fiind asigurată și confirmată prin:</p> <p>2.1. declarație de conformitate a producătorului și certificat CE;</p> <p>2.2. certificat ISO – 9001:2008;</p> <p>2.3. produsul trebuie să corespundă standardelor: ISO 4090:2001; ISO 3665:1996;</p> <p>2.4. datele testării vor fi prezentate conform standardelor: ISO 9236 – 1:2004; ISO 9236 – 3:1999; ISO 5799 – 1991;</p> <p>2.5. Certificatul țării de origine pentru fiecare lot;</p> <p>2.6. procesul verbal de testare a produselor, curbele sensimetrice și datele testării filmelor radio(foto)grafice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării.</p> <p>II. Parametrii filmului radio(foto)grafic sensibil la verde să fie următorii:</p> <p>II.1. Baza filmului:</p> <p>II.1.1. poliester;</p> <p>II.1.2. înveliș antistatic de calitate;</p> <p>II.1.3. acoperire cu emulsie pe ambele părți și fără defecte de emulsie.</p> <p>III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius $\geq 75^{\circ}\text{C}$.</p>	
		Valoarea estimativă lot XII fără TVA				167157,00
Valoarea estimativă totală						860098,00

8. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
Pentru toate loturile;
9. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admit oferte alternative**
(indicați se admite sau nu se admite)
10. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **Pe parcursul anului 2019, în termen de 5-10 zile de la efectuarea comenzii, la depozit IMSP CS Cahul.**
11. Termenul de valabilitate a contractului: **pînă la 31.12.2019.**
12. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **nu**
(indicați da sau nu)

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

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

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

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

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

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

16. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): **licitația electronică, 3 runde, pasul minim 1%.**

17. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu se aplică.**

18. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **cel mai mic preț pe lot la loturile 1,2,3,3,5,6,7,8,10,12 cel mai mic preț pe poziții la loturile 9 și 11**

19. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	Nu se aplică	

20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

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

- pe: *[data]* **Informația o găsiți în SIA RSAP**

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

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

22. Termenul de valabilitate a ofertelor: **90 zile.**

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

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

24. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".

25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **de stat.**

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

27. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

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

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

29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **nu se aplică.**

30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **nu se aplică.**

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **02.04.2019**

32. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

33. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): **nu se aplică.**

(se specifică da sau nu)

34. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: **Hagioglo Alexandru**

L.Ș.