

**ANUNȚ DE PARTICIPARE SIMPLIFICAT  
PENTRU ACHIZIȚIA DE VALOARE MICĂ**

Privind achiziționarea **Controlul extern de calitate a investigațiilor de laborator** prin achiziție publică de valoare mică.

1. Denumirea autorității contractante IMSP Clinica Universitară de AMP a USMF "Nicolae Testemițanu"

2. IDNO 1003600162881

3. Adresa mun.Chișinău, str. 31 August 1989, 137A

4. Numărul de telefon/fax 022-205-618 / 022-24-06-90

5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante [clinica@ms.md](mailto:clinica@ms.md) / [www.clinica.md](http://www.clinica.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)\_\_\_\_\_

8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea următoarelor bunuri:

Nr. lot	Codul CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, standardele de referință	Valoarea estimată, lei
1	33600000-6	Control extern de calitate pentru investigațiile biochimice	kit	1	1.Certificat de acreditare a producătorului ISO 17043 2.Asigurarea cu control extern trimestrial, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: <i>ALT, Fosfataza alcalina, Amilaza, AST, GGT, LDH, Albumina, Bilirubina totala, Bilirubina directa, Calciu, Colesterol Creatinina, Glucoza Fier, Proteine Totale Trigliceride, Uree Acid Uric, HDL cholesterol, LDL cholesterol etc.</i> 6. Prioritate se va da panelurilor de control cu cel mai mare numar de analiti solicitati pentru testare, dar nu mai mic de 21 analiti.	3000,00

					<p>7. Să fie pe bază de ser uman, stare lichidă sau liofilizată.</p> <p>8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai târziu de 14 zile.</p> <p>9. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).</p>	
2	33600000-6	Control extern de calitate pentru investigațiile imunologice a bolilor infecțioase	kit	1	<p>1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043</p> <p>2.Asigurarea cu control extern o data pe an.</p> <p>3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor</p> <p>4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor</p> <p>5.Analiti testati:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- HBS Ag</li> <li>- Anti HBS Ag</li> <li>- Anti HBcore sumar</li> <li>- Anti HCV sumar</li> </ul> <p>7. Sa fie pe baza de ser uman, stare lichida sau liofilizata.</p> <p>8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile.</p>	3000,00
3	33600000-6	Control extern de calitate pentru investigațiile de hemostază	kit	1	<p>1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043</p> <p>2. Asigurarea cu control extern trimestrial, pe perioada 1 an.</p> <p>3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor</p> <p>4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor</p> <p>5. Analiti testati:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Protrombina</li> <li>- Timpul protrombinei</li> <li>- Fibrinogen</li> </ul> <p>7. Sa fie pe baza de sange uman, stare lichida sau liofilizata.</p> <p>8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile.</p> <p>9. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).</p>	1000,00
4	33600000-6	Control extern de calitate pentru investigațiile hematologice	kit	1	<p>1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043</p> <p>2. Asigurarea cu control extern trimestrial, pe perioada 1 an.</p> <p>3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor</p> <p>4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor</p> <p>5.Analiti pentru testare:</p>	7000,00

					WBC - Numărul absolut de celule albe din sînge (leucocite) RBC - Numărul absolut de celule roșii din sînge (eritrocite) HGB - Concentrația hemoglobinei HCT - Hematocrit MCV - Volumul eritocitar mediu MCH - Conținutul mediu al hemoglobinei în eritrocite MCHC - Concentrația medie a hemoglobinei în eritrocite PLT - Număr absolut de trombocite RDW % MPV - Volumul mediu al trombocitelor PCT - Trombocrit 6. Sa fie pe baza de sange uman, stare lichida. 7. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tîrziu de 14 zile. 8. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).	
<b>Valoarea estimativă totală</b>					<b>14000,00</b>	

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;

4) alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant

10. Termenele și condițiile de livrare solicitate: în termen de 20 zile de la comanda prealabilă pe parcursul a.2024.

11. Termenul de valabilitate a contractului 31.12.2024.

12. Scurtă descriere (indicați după caz) a criteriilor de calificare:

Nr. crt.	Criteriile de calificare și de selecție (descrierea criteriului/cerinței)	Modul de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței	Nivelul minim/obligativitatea
1.	Specificații tehnice	Original conform ( anexa nr. 22), confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a participantului	Obligativiu
2.	Specificații de preț	Original conform ( anexa nr. 23), confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a participantului	Obligativiu
3.	Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice	Copie - confirmată prin semnăturii electronice a participantului	Obligativiu
4.	Certificat privind atribuirea contului bancar	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului	Obligativiu
5.	Instrucțiuni de utilizare	În limbile română/rusă/engleză, cu descrierea parametrilor supuși testării	Obligativiu

13. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (după caz, specificați dacă se va utiliza licitația electronică)

14. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz)

15. Ofertele se prezintă în Lei MD.

16. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului Cel mai mic preț pe lot conform cerințelor solicitate.

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

Nr. crt.	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea, %
1.		
2.		

18. Termenul-limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA „RSAP”/până la: (*ora exactă*) \_\_\_\_\_

- pe: (*data*) \_\_\_\_\_

19. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare *Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA „RSAP”.*

20. Termenul de valabilitate a ofertelor 30 zile.

21. Locul deschiderii ofertelor \_\_\_\_\_ SIA RSAP \_\_\_\_\_

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

22. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare \_\_\_\_\_

23. Alte informații relevante \_\_\_\_\_

---

**Conducătorul grupului de lucru** \_\_\_\_\_.