

Anexa nr. 1
la Regulamentul cu privire la achizițiile
publice de valoare mică

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

Privind achiziționarea **Reagenți calibratori și materiale de control** prin achiziție publică de valoare mică.

1. Denumirea autorității contractante **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
2. IDNO **1013603001636**
3. Adresa **mun. Cahul, str. Ștefan cel Mare, 27.**
4. Numărul de telefon/fax **0299/2-07-73, 3-24-77, 3-29-72 , fax: 0299/2-54-86.**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante **cs.cahul@ms.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) **Autoritatea Publică.**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. crt.	Codul CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, standardele de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
	33000000-0	Lotul 1 Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul automat de chimie urinei Atelica 1500, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
1.1		Casete p/ū determinarea biochimiei urinare compatibil cu Atelica 1500 CLINITEK Novus 10 Urinalysis Cassette, împachetare: 450 buc/set	set	7		
1.2		Cuvete pentru determinarea sedimentului urinar compatibil cu analizatorul Atelica 1500, împachetare: 600 buc/set	set	5		
1.3		Calibrator lichid compatibil cu analizatorul Atelica 1500 (CLINITEK Novus Calibrators), Set 4x230 ml	set	1		
1.4		Soluție de spălare compatibil cu analizatorul Atelica 1500 CLINITEK Novus Rinse Additive. Ambalaj: 1 flacon	set	1		
1.5		Control p/ū verificarea valorilor normale, CLINITEK Atlas Negative Controls Ambalaj: 25 casete.	set	2		
1.6		Control p/ū verificarea valorilor patologice, CLINITEK Atlas Positive Controls Ambalaj: 25 casete.	set	2		
Cerințe generale : 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu corințele 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 aparatul (sistem închis).						

<p>5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți.(să fie de la același producător).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperea dotată cu echipament specific).</p> <p>7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>					
Valoarea estimativă totală					82 000,00 fără TVA
	33000000-0	LOTUL II. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul automat de VSH Cube 30, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
2.1		Teste pentru analizatorul Cube 30 Touch (test Device). Ambalaj: 1000 teste	set	3	
2.2		Control 2 nivele, compatibil cu analizatorul Cube 30 Touch. (Control Cube 30 ESR Control Cube), ambalaj 2x9 ml	set	1	
Valoarea estimativă totală					15500,00 fără TVA
<p>Cerințe generale:</p> <p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CF cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p> <p>Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul.</p> <p>5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți.(să fie de la același producător).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperea dotată cu echipament specific).</p> <p>7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>					
Valoarea estimativă totală					21900,00 fără TVA
	33000000-0	Lotul III Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul hematologic automat Emerald, 18 Diff, Abbot, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
3.1		Diluent Emerald, 10 L	buc	5	
3.2		Soluție Cleaner Emerald, 960 ml	buc	4	
3.3		Soluție de lizare HGB Emerald , 960 ml	buc	2	
3.4		Set de control hematologic Plus, CD 18, FP, 3flx2,5ml	set	2	
Valoarea estimativă totală					20700,00 fără TVA
<p>Cerințe generale:</p> <p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CF cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile</p>					

și cheltuielile aferente.						
Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul.						
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 interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.						
		Valoarea estimativă totală				118200,00 fără TVA

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

1) **Pentru toate loturile;**

10. Termenele și condițiile de livrare/prestare solicitate **Pe parcursul anului 2023, în termen de 5-10 zile de la efectuarea comenzii, la depozit IMSP CS Cahul (et.3 sectia Laborator Clinic Diagnostic).**

11. Termenul de valabilitate a contractului **Pînă la 31.12.2023.**

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.	Specificația tehnică, conform anexei nr. 22	Semnat electronic	Obligativiu
2.	Specificația de preț, conform anexei nr. 23	Semnat electronic	Obligativiu
3.	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	Semnat electronic	Obligativiu
4.	Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8	Semnat electronic *Notă: Conform prevederilor pct. 53 Anexa nr. 1 al Ordinului MF115/2021, termenul pentru valabilitatea ofertelor se calculează din momentul termenului limită de depunere a ofertelor (data deschiderii inclusiv). În cazul în care se va indica un termen mai mic (inclusiv data în declarație va fi greșită, oferta va fi descalificată).	Obligativiu
5.	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Semnat electronic	Obligativiu
6.	Declarației privind confirmarea identității 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, conform Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24.11.2020.	Original, autentificat prin semnătura electronică	Obligativiu la semnarea contractului
7.	Declarație	La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile	Obligativiu

13. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (după caz, specificați dacă se va utiliza licitația electronică) licitația electronică, ce se desfășoară în 3 runde succesive, pasul minim fiind de 1 % din valoarea estimată, specificat în SIA RSAP.

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

15. Ofertele se prezintă în valută **lei MD.**

16. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului cel mai mic preț, fără TVA, **pe lotul întreg** și corespunderea 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	Pondere, %
1.		
2.		

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

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

- pe: (data) **Confrtrm SIA RSAP**

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 **limba de stat.**

23. Alte informații relevante _____

Șef IMSP CS Cahul: _____

Hagioglo Alexandru

Conducătorul grupului de lucru _____

Larisa Chiriac

L.Ș.

