

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea Reactivi, piese de schimb, consumabile de laborator, vesela și articole de ustensilă și articolelor parafarmaceutice pentru anul 2025
prin procedura de achiziție Licitatie Publică

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): DA

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://cs-cahul.md/Planul%20achizitiilor%202025.pdf>

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
2. IDNO: **1013603001636**
3. Adresa: **mun. Cahul, str. Stefan 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. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantit atea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1.	33000000-0	LOTUL I. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control 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)				
1.1		ALT (TGP), set R (5 x 125 mL)	set	20		
1.2		AST (TGO), setR (5 x 100 mL)	set	20		
1.3		Bilirubina totală, set BT R1 (2 x 100 mL); R2 (1 x 50 mL)	set	9		
1.4		Bilirubina directă, set BD R1 (2 x 100 mL); R2 (1 x 50 mL)	set	9		
1.5		Albumina, set R (1 x 125 mL), cu standard	set	3		
1.6		Calciu Arsenazo, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	6		
1.7		Creatinina PAP, set R1 (2 x 100 mL), R2 (1x70mL) cu standard	set	18		
1.8		Gamma GT, set R (4 x 62,5 mL)	set	8		
1.9		Fier (Iron) Ferrene, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	8		
1.10		Magneziu XB (Xylidyl), set R (2 x 100 mL), cu standard	set	10		

1.11	Fosfataza alcalină (ALP), set R (4 x 62,5 mL)	set	10		
1.12	Proteina totală serum (Biuret), set R (2 x 125 mL), cu standard	set	3		
1.13	Proteina totală urină (Pyrogallol), set R (2 x 125 mL), cu standard	set	2		
1.14	Fosfor, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	3		
1.15	Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC), set R1 (4 x 62,5 mL); R2 (2 x 26 mL)	set	2		
1.16	Creatinin fosfo-kinaza MB (CK-NAC-MB), IFCC (immuno-inhibition), set R1 (4 x 62,5 mL); R2 (2 x 26 mL), cu calibrator și control inclus pentru fiecare set	set	2		
1.17	Trigliceride SL, set R (6 x 100 mL), cu standard	set	9		
1.18	Amilaza SL, set R (2 x 50 mL)	set	28		
1.19	Lipaza SL, set R1 (4 x 9,2 mL); R2 4 x 3,6 mL)	set	10		
1.20	Glucosa PAP SL, set R (4 x 250 mL), cu standard	set	7		
1.21	Urea SL, set R1 (5 x 125 mL); R2 (1 x 127 mL), cu standard	set	8		
1.22	Acid uric SL, set R (6 x 100 mL), cu standard	set	10		
1.23	Colesterol SL, set R (4 x 250 mL), cu standard	set	8		
1.24	HDL colesterol, set R1 (240 mL); R2 (1 x 60 mL), cu calibrator inclus pentru fiecare set	set	10		
1.25	LDL colesterol, set R1 (11 mL); R2 (2 x 14 mL), cu calibrator inclus pentru fiecare set	set	24		
1.26	IgA 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1		
1.27	IgG 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1		
1.28	IgM 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1		
1.29	Hemoglobina glicozilată (HbA1C) reagent, set R1 (1 x 24 mL); R2a (1 x 7,6 mL); R 2b (1 x 0,4 mL); R3 (4 x 25 mL)	set	38		
1.30	Hemoglobina glicozilată (HbA1C) calibrator, set 4 nivele calibratori a câte 0,5 mL (4 x 0,5 mL)	set	6		
1.31	Hemoglobina glicozilată HbA1C control, set nivel scăzut (L) și nivel patologic înalt (H), fiecare a câte 0,5 mL (2 x 0,5 mL)	set	4		
1.32	Soluție pentru sistem (System Solution for ELITECH Clinical Systems Analyzers), 1L	litri	2		
1.33	Soluție concentrată de Hypoclorid 0,5%	litri	4		
1.34	Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman (ELICAL 2), set 4 x 3 ml	set	18		
1.35	Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I, (ELITROL I), set 10 x 5 ml	set	15		
1.36	Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II, (ELITROL II), set 10 x 5 ml	set	15		

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 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, 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.

Valoarea estimativă lot I fără TVA

524540,00

2.	33000000-0	LOTUL II. Specificații standard pentru accesorii, consumabile și 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)			
2.1		Set de mentenanță anual pentru PRO M	set	1	
2.2		Set de mentenanță anual pentru PRO S	set	1	
2.3		Cuve pentru ser pentru PRO M, volum 2,5 ml, diametru 1,5 cm	buc	2000	
2.4		UPS 3000 VA, pentru analizor biochimic PRO M, PRO S	buc	2	
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 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 II fără TVA					97600,00
3.	33000000-0	LOTUL III. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Sysmex XN-1000, 5 DIFF, producător Japonia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
3.1		Cellpack, DCL, soluție diluent, 20 litri	buc	32	
3.2		Soluție Sulfolyser, 3 x 500 ml Soluție Proclean CD (soluție enzimatică concentrată pentru spălare), 100 ml	buc	8	
3.3		Soluție Lysercell WNR, 5 litri	buc	5	
3.4		Soluție Lysercell WDF, 2 litri	buc	12	
3.5		Soluție Fluorocell WNR, 2 x 82 ml	buc	6	
3.6		Soluție Fluorocell WDF, 2 x 22 ml	buc	10	
3.7		Soluție Cellclean, 50 ml Soluție Lysercell WNR,	buc	16	
3.8		Calibrator XN, soluție de calibrare, 3 ml	buc	1	
3.9		Unitate pentru prelucrarea eprubetelor ASP-ASSY(PM) Nr. 8	buc	1	
3.10		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L1	flacon	12	
3.11		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L2	flacon	12	
3.12		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L3	flacon	12	
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, 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					
Valoarea estimativă lot III fără TVA					253138,50
4.	33000000-0	Lotul IV Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul automat de chimie urinei Atellica 1500, producător Germania, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
4.1		Casete pentru determinarea biochimiei urinare 10 Urinalysis, pentru Atellica 1500 Clinitek Novus 450 buc / set	set	42	
4.2		Cuvete pentru determinarea sedimentului urinar, pentru Atellica 1500, 600 buc / set	set	38	

4.3		Calibrator lichid pentru Atellica 1500 (Clinitek Novus Calibrators)1 set = 4x230 mL	set	2		
4.4		Control normal pentru Atellica 1500 (Clinitek Atlas Negative Controls) 1 set = 25 casete	set	2		
4.5		Control patologic pentru Atellica 1500 (Clinitek Atlas Positive Controls)1 set = 25 casete	set	2		
4.6		Soluție de spălare pentru Atellica 1500 (Clinitek Novus Rinse Aditive)1 set = 4x26 mL	set	3		
4.7		Eprubete plastic pentru Analizatorul Atellica 1500, volum 10 mL, cilindrice, gradate, diametrul 16 mm, înălțimea 100 mm, (compatibil Clinitek Novus + Atellica 1500)	buc	1000		

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 interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.

Valoarea estimativă lot IV fără TVA

503650,00

5.	33000000-0	LOTUL V. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul automat de VSH Cube 30 (Touch Dैसे), producător Italia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
5.1		Teste pentru Analizatorul Cube 30 Touch Dैसे (test Device 5K)1 set = 5000 teste	set	7		
5.2		Teste pentru Analizatorul Cube 30 Touch Dैसे (test Device)1 set = 1000 teste	set	4		
5.3		Control în 2 nivele (normal și patologic)(normal 4x9 mL; patologic 4x9 mL) ESR Controls Cube pentru Analizatorul Cube 30 Touch	set	2		

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, 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.**
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 lot V fără TVA

170000,00

6.	33000000-0	LOTUL VI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT i1000SR Abbott, producător SUA, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
6.1		Anti HCV RGT, 100 teste, reagent	set	2		
6.2		Anti HCV CAL,calibrator	set	1		
6.3		Anti HCV CTL, control	set	1		
6.4		HBsAg Qual II RGT, 100 teste, reagent, calibrator	set	2		
6.5		HBsAg Qual II CAL,calibrator	set	1		
6.6		HBsAg Qual II CTL, control	set	1		
6.7		Anti HBs RGT, 100 teste, reagent	set	2		

6.8		Anti HBs CAL, calibrator	set	1		
6.9		Anti HBs CTL,control	set	1		
6.10		Anti HBc II RGT, 100 teste, reagent	set	2		
6.11		Anti HBc II CAL, calibrator	set	1		
6.12		Anti HBc II CTL, control	set	1		
6.12		HBeAg RGT, 100 teste, reagent	set	1		
6.14		HBeAg CAL, calibrator	set	1		
6.15		HBeAg CTL, control	set	1		
6.16		Anti HBe RGT, 100 teste, reagent	set	1		
6.17		Anti HBeAg CAL, calibrator	set	1		
6.18		Anti HBeAg CTL, control	set	1		
6.19		Estradiol RGT, 100 teste, reagent	set	1		
6.20		Estradiol CAL, calibrator	set	1		
6.21		TSH RGT, 100 teste, reagent	set	6		
6.22		TSH CAL, calibrator	set	1		
6.23		T4 total RGT, 100 teste, reagent	set	5		
6.24		T4 total CAL, calibrator	set	1		
6.25		T3 total RGT, 100 teste, reagent	set	3		
6.26		T3 total CAL,calibrator	set	1		
6.27		Anti-TPO RGT, 100 teste, reagent	set	4		
6.28		Anti-TPO CAL, calibrator	set	1		
6.29		Anti-TG RGT, 100 teste, reagent	set	2		
6.30		Anti-TG CAL, calibrator	set	1		
6.31		LH RGT, 100 teste, reagent	set	1		
6.32		LH RGT CAL, calibrator	set	1		
6.33		FSH RGT, 100 teste, reagent	set	1		
6.34		FSH RGT CAL, calibrator	set	1		
6.35		Prolactina RGT, 100 teste, reagent	set	2		
6.36		Prolactina CAL, calibrator	set	1		
6.37		Testosteron total RGT, 100 teste, reagent	set	2		
6.38		Testosteron CAL,calibrator	set	1		
6.39		Progesteron RGT, 100 teste, reagent	set	2		
6.40		Progesteron CAL,calibrator	set	1		
6.41		PSA total RGT, 100 teste, reagent	set	4		
6.42		PSA total CAL, calibrator	set	1		
6.43		Insulina RGT, 100 teste, reagent	set	1		

6.44	Insulina CAL,calibrator	set	1		
6.45	AFP RGT, 100 teste, reagent	set	2		
6.46	AFP RGT CAL, calibrator	set	1		
6.47	CEA RGT, 100 teste, reagent	set	2		
6.48	CEA RGT CAL, calibrator	set	1		
6.49	CA 125 RGT, 100 teste, reagent	set	2		
6.50	CA 125 RGT CAL,calibrator	set	1		
6.51	CA 15-3 RGT, 100 teste, reagent	set	2		
6.52	CA 15-3 CAL,calibrator	set	1		
6.53	CA 19-9 RGT, 100 teste, reagent	set	2		
6.54	CA 19-9 RGT CAL, calibrator	set	1		
6.55	Vitamina B12 RGT, 100 teste	set	1		
6.56	Vitamina B12 CAL, calibrator	set	1		
6.57	Acid folic (Folate) RGT, 100 teste	set	1		
6.58	Acid folic (Folate) CAL, calibrator	set	1		
6.59	Feritina RGT, 100 teste	set	2		
6.60	Feritina CAL, calibrator	set	1		
6.61	Set de mentenanță pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT i1000SR Abbott Kit de mentenanță anuală	set	1		
6.62	Reagent carriers (I 1000SR), 10 buc	set	4		
6.63	Trigger soluție 4 x 975 mL	set	12		
6.64	Pre-Trigger soluție 4 x 975 mL	set	10		
6.65	Con Wash Buff 4 x 975 mL	set	8		
6.66	Probe Conditioner 4 x 25 mL	set	2		
6.67	Sample Cups (1000 pcs) 4 x 250	set	5		
6.68	Septums 4D1803 200 teste	set	4		
6.69	Reaction vessels RIBBED RV 8 x 500	set	12		
6.70	Multichem IA Plus (Multichemistry Immunoassay Control) Tri-level Material de control tri-level 3 x 4 x 5 mL	set	2		

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, 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.**
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, frigoriifer 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 lot VI fără TVA

732301,00

7.	33000000-0	LOTUL VII. Specificații standard pentru reagenți privind investigații hematologice (cerințe generale în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)			
7.1		Țoliclon anti-A, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml)	ml	100	
7.2		Țoliclon anti-B, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml)	ml	100	
7.3		Țoliclon anti-AB, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml)	ml	100	
7.4		Țoliclon anti-D super, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml)	ml	100	
Cerințe generale: 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.					
Valoarea estimativă lot VII fără TVA					1625,00
8.	33000000-0	LOTUL VIII. Specificații standard pentru reagenți privind investigații imunologice (cerințe generale pentru Lotul V în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)			
8.1		CRP – Latex Cerințe generale* + notă**(metoda latex – 100 teste), 4 mL control pozitiv și negatov inclus (2x1,0ml), baghete pentru mixare și slide pentru dozare	buc	20	
8.2		ASLO – Latex Cerințe generale* + notă**(metoda latex – 100 teste), 4mL, control pozitiv și negatov inclus (2x1,0ml), baghete pentru mixare și slide pentru dozare	buc	20	
8.3		RF – Latex Cerințe generale* + notă**(metoda latex – 100 teste), 4mL control pozitiv și negatov inclus (2x1,0ml), baghete pentru mixare și slide pentru dozare	buc	20	
8.4		SLE – Latex (Lupus Erythematosis) Cerințe generale* + notă**(metoda latex – 50 teste), 2 mL control pozitiv și negatov inclus(2x1,0ml), baghete pentru mixare și slide pentru dozare	buc	3	
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 depăstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat mostre 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 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 anticorpiilor. Setul să conțină, in afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpiilor. 4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă. Notă ** In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat-cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).					
Valoarea estimativă lot VIII fără TVA					12470,00
9.	33000000-0	LOTUL IX. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul de hemostază / coagulometru BFT II (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
9.1		Thromborel S, 10 x 4 mL	set	52	
9.2		Multifibren U, 10 x 2 mL	set	50	
9.3		Suspensie Kaolin, 1 x 50 mL	set	5	
9.4		PT – Multicalibrator (6 nivele), 6 x 1 mL	set	2	
9.5		Control Plasma N (pentru TQ, AP, INR, APTT, Fibrinogen), 10 x 1 mL	set	6	
9.6		Control Plasma P (pentru TQ, AP, INR, APTT, Fibrinogen), 10 x 1 mL	set	6	
9.7		Cuvettes Fibrintimer II (cuvete de reacție pentru coagulometru BFT II, 500 buc)	set	60	
9.8		Termohârtie, compatibil cu analizatorul de hemostază BFT II, pentru imprimarea rezultatelor	buc	20	
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, 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.**
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.

Valoarea estimativă lot IX fără TVA						332680,70
10.	33000000-0	LOTUL X. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru investigații imunodiagnostice ELISA pentru Linia imunologică Semiautomată tip STAT FAX 4700, producător Awareness Technology Bio Tek Instruments (SUA), (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
10.1		HDVAb, 96 teste microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	2		
10.2		T3 total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.3		T4 total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	2		
10.4		TSH, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	2		
10.5		Tirioglobulina (TG), microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.6		T4 free, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.7		Anti TPO, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.8		Anti TG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.9		Calcitonina, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.10		Parathormon, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.11		Leptina, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.12		IgE total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	4		
10.13		Cortisol, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.14		AFP, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.15		Prolactina (PRL), microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.16		Testosteron total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.17		LH, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.18		FSH, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.19		PSA total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.20		PSA free, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.21		IGF-1 (Insulin-Like Growth Factor-1), microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.22		D Dimeri, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	2		
10.23		hGH(hormon de creștere), microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.24		DHEA SO4, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.25		CMV (Cytomegalovirus) IgM, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.26		Epstein-Barr Virus (VCA)IgM, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		

10.27	Anti-Toxoplasma gondii IgM, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.28	Anti-Toxoplasma gondii IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.29	Vitamina D (25-OH), microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	3		
10.30	Anti-Toxocara canis IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	2		
10.31	Anti-Ascaris lumbricoides IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	2		
10.32	Anti-Echinococcus granulosus IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.33	Anti-Taenia solium IgG, 96 teste, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.34	Anti-Trichinella spiralis IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
10.35	Anti-Lambliia giardia/intestinalis IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	2		
10.36	Multi Ligand Control Tri Level pentru investigații imunologice (ser liofilizat) Control imunologic liofilizat Multi Ligand Tri Level (3 nivele), 1 set = 6 fl x 3 mL	set	3		

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, 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.**
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.

Valoarea estimativă lot X fără TVA						89190,00
---	--	--	--	--	--	-----------------

11.	33000000-0	LOTUL XI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul ionoselectiv automat EasyLyte Na/K/Cl (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
11.1		Soluție electrolitică pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl, cartuș 800 mL inclus (pack Solution), gata de lucru	buc	6	
11.2		Soluție enzimatică de spălare zilnică pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl, kit 100 mL	set	5	
11.3		Material de control în 3 nivele pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl (trilevel control)	set	2	
11.4		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "Na"	buc	2	
11.5		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "K"	buc	2	
11.6		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "Cl"	buc	2	
11.7		Electrod de referință pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl	buc	2	
11.8		Set de mentenanță pentru Analizatorul ionoselectiv automat Easy-Lyte Na/K/Cl (membrane assembly, internal filling solution 125 ml, tub pompă din silicon pentru reagent, ser și deșeuri pentru EasyLyte)	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 produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, 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.**
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.					
Valoarea estimativă lot XI fără TVA					77110,00
12.	33000000-0	LOTUL XII. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Cell-Dyn Emerald, 18 DIFF, producător Abbott, SUA, de tip deschis			
12.1		Emerald Diluent RGT, soluție diluent, 10 litri	buc	10	
12.2		Soluție Emerald HGB Lyse, RGT, 960 mL	buc	3	
12.3		Soluție Emerald Cleaner, RGT, 960 mL	buc	18	
12.4		Soluție concentrată de Hypocloride 0,5%, 1000 mL	buc	2	
12.5		Set de control hematologic Plus, CD 18, FP, 3 fl x 2,5 mL	set	4	
12.6		Set de mentenanță anuală pentru analizatorul Cell-Dyn Emerald	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 produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.					
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, 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.					
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 până 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.					
Valoarea estimativă lot XII fără TVA					61972,00
13.	33000000-0	LOTUL XIII. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul MISSION U 500 Automat de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
13.1		Teste pentru determinarea parametrilor biochimici în urină (leucocite, nitriți, urobilinohen, proteina, pH, blood, densitate relativă, corpi cetonic, bilirubină, glucoză, acid ascorbic) flacoane cu 100 teste fiecare, a câte 11 parametrii specificați	buc	40	
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, 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.					
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 până 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.					
Valoarea estimativă lot XIII fără TVA					8000,00
14.	33793000-5	LOTUL XIV. Specificații standard pentru veselă și articole de ustensilă de laborator (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)			
14.1		Capilare pentru colectarea sângelui din deget tip Kabe, cu capac roșu, prevăzute cu microtub pentru colectare cu K3EDTA, volum 100-150 mcl	buc	2000	6200,00
14.2		TPHA (Diluent TPHA flacon cu volum de 20 ml; Test celule I și Test celule II câte 9 ml fiecare; control pozitiv și	buc	2	700,00

		negativ inclus în set, 100 teste)			
14.3		RPR carbon, sete determinarea reaginei plasmatice în ser, 500 teste	buc	4	840,00
14.4		Peroxid de hidrogen 33% - 35%	litri	20	860,00
14.5		Marker permanent de laborator pentru sticlă, culoare negru / albastru / roșu (câte 50 buc din fiecare culoare)	buc	150	2731,50
14.6		Eprubetă cu clot activator, cu gel, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, din cauciuc, posibilitatea înfiletării capacului, etichetă pentru marcare, volum 3,5 ml	buc	17000	41650,00
14.7		Eprubetă cu anticoagulant K ₃ EDTA, cu vacuum, capac mov/violet, din cauciuc, etichetă pentru marcare, volum 2 ml	buc	9000	6750,00
14.8		Eprubetă cu citrat de Na 3,8% pentru hemostază, cu vacuum, capac albastru, din cauciuc, etichetă pentru marcare, volum 2 ml	buc	7000	16800,00
14.9		Anse microbiologice sterile din polisterol, 10μL, capăt buclat/rotunjit, ambalaj 20 bucăți	set	50	9500,00
14.10		Cutie Petri, masă plastică, formă rotundă, diametrul 85 mm	buc	300	420,00
14.11		Eprubetă de centrifugă conică, din masă plastică, gradată, volum 10 ml	buc	1000	380,00
14.12		Eprubete Eppendorf 1,5 ml, cu închidere fixă, gradate	buc	2000	240,00
14.13		Hârtie de craft	kg	5	1200,00
14.14		Hârtie de filtru	kg	5	840,00
14.15		Teste express pentru determinarea sângelui ocult în mase fecale	buc	2000	13500,00
14.16		Teste express pentru determinarea antigenului Giardia în mase fecale	buc	50	1850,00
14.17		Teste express pentru determinarea anticorpilor Helicobacter pylori în ser	buc	50	500,00
14.18		Teste express pentru determinarea Troponina I, în ser/plasmă	buc	50	600,00
14.19		Teste express pentru determinarea Myoglobina, în ser/plasmă	buc	50	600,00
14.20		Urecolector nesteril, volum 100 mL, prevăzut cu capac pentru înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, cu gradăție și zona pentru marcare.	buc	6000	6000,00
14.21		Teste express pentru determinarea antigenului Helicobacter pylori în mase fecale	buc	30	334,50
14.22		Lamele de sticlă 24x24 mm, 100 buc	buc	6000	600,00
14.23		Teste express pentru determinarea antigenului Malaria (Plasmodium falciparum/Plasmodium vivax) în ser / plasmă	buc	100	1125,00
14.24		Termohârtie pentru analizator hematologic, rolă lățime 55 – 56 mm x 40 m	buc	200	2330,00
14.25		Pipete Pasteur 3 mL din masă plastică, de unică folosință	buc	1000	350,00
14.26		Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 20 litri	buc	1000	1600,00
14.27		Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 10 litri	buc	3000	4500,00
15.	33600000-6	LOTUL XV. PRODUSE PARAFARMACEUTICE			
15.1		Gel p/u ECO și USG 250 pînă la 300 ml	flacon	120	1800,00
Valoarea estimativă totală					2 989 078,20

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. Nu se admite.

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

Pentru toate loturile;

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: Pe parcursul anului 2025, în termen de 5-10 zile de la efectuarea comenzii, la depozit IMSP CS Cahul (et.3 secția Laborator Clinic Diagnostic).
13. Termenul de valabilitate a contractului: pînă la 31.12.2025.
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu.
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu se aplică.
16. 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 (DUAЕ, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	DUAЕ	Semnat electronic	Obligativiu
2.	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic	Obligativiu
3.	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
4.	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%: conform anexei nr.9 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției	Semnat electronic	Obligativiu
5.	Certificat a contului bancar	Semnat electronic	Obligativiu
6.	Specificația tehnică, conform anexei nr. 22	Semnat electronic	Obligativiu
7.	Specificația de preț, conform anexei nr. 23	Semnat electronic	Obligativiu
8.	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	Semnat electronic	Obligativiu
9.	Lipsa datoriilor față de bugetul național	Semnat electronic Valabil la momentul deschiderii ofertelor, eliberat de Inspectoratul Fiscal al RM, semnat electronic de către operatorul economic;	Obligativiu
10.	Garanția de bună execuție în valoare de 5%: conform anexei nr.10 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției	Semnat electronic	Obligativiu
11.	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Semnat electronic	Obligativiu
12.	Declarație	La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile	Obligativiu
13.	Notă	Contractul semnat va fi prezentat în decurs de 6 zile, după expirarea termenului de așteptare. În cazul în care acesta nu va fi însoțit de garanția de bună execuție – autoritatea contractantă își rezervă dreptul să facă uz de pct. 93 din prezenta documentație standard.	Obligativiu la semnarea contractului
14.	Declarației privind confirmarea identității	Original, autentificat prin semnătura electronică	Obligativiu la semnarea

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.		contractului
---	--	--------------

- 17. Garanția pentru ofertă**, oferta va fi însoțită de o garanție pentru ofertă emisă de o bancă comercială conform anexei nr.9 din documentația standard sau garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, cuantumul **1%**, conform următoarelor date bancare:
- Beneficiarul plății: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
 - Denumirea Băncii: **MFTTCahul**
 - Codul fiscal: **1013603001636**
 - Contul de decontare: **MD34TRPCCF518430D00157AA**
 - Notă Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP.
- 18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz** emisă de o bancă comercială sau transfer la contul autorității contractante, cuantumul **5 %**, conform următoarelor date bancare:
- Beneficiarul plății: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
 - Denumirea Băncii: **MFTTCahul**
 - Codul fiscal: **1013603001636**
 - Contul de decontare: **MD34TRPCCF518430D00157AA**
- Notă Garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP
- 19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz.** Termenul de depunere a ofertelor va constitui 20 de zile în conformitate cu prevederile art. 47 alin. (2) din Legea 131/2015 privind achizițiile publice.
- 20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):** Nu se aplică.
- 21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):** Nu se aplică.
- 22. Ofertele se prezintă în valuta lei MD.**
- 23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului:** cel mai mic preț, fără TVA, pe lotul întreg și corespunderea cerințelor solicitate pentru loturile 1-13 ; cel mai mic preț, fără TVA, pe poziții și corespunderea cerințelor solicitate pentru loturile 14-15.
- 24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:** Nu se aplică.
- 25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**
- conform SIA RSAP /până la: *Conform SIA RSAP.*
 - pe: *Conform SIA RSAP.*
- 26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
- 27. Termenul de valabilitate a ofertelor:** *60 zile calendaristice.*
- 28. Locul deschiderii ofertelor:** *Conform SIA RSAP*
Ofertele întârziate vor fi respinse.
- 29. 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.
- 30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:** limba de stat.

31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: Nu se aplică.
32. 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
33. 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): _____
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: se aplică.
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **BAP nr. 18 din 07 martie 2025.**
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **Conform SIA RSAP**
37. 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 | DA |
| Sistemul de comenzi electronice | NU |
| Facturarea electronică | DA |
| Plățile electronice | DA |
38. 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.
39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

Larisa Chiriac .

Șef interimar IMSP CS Cahul _____

Hagioglo Alexandru



L.S.

L.S.