

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind **Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2025 (repetat)**

prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022222364
- 1) Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.gov.md; www.capcs.md;
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):
autoritate centrală de achiziție
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. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Cantitatea	Termenul de livrare/prestare	valoarea estimată
1	Reagent monoclonal anti Fyb	Reagent monoclonal anti Fyb	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual. Aspectul - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	50	I tranșa-aprilie.	11 835,00
2	Reagent monoclonal anti Jka	Reagent monoclonal anti Jka	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual. Aspectul - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p>	50	I tranșa-aprilie.	9 720,00

				- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;			
3	Reagent monoclonal anti Jkb	Reagent monoclonal anti Jkb	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual. Aspectul - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	50	I tranșa-aprilie.	10 755,00
4	Reagent monoclonal anti s	Reagent monoclonal anti s	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual. Aspectul - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p>	50	I tranșa-aprilie.	9 900,00

				- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;			
5	Mănuși	Mănuși	buc	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor asociate asistenței medicale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) nesterile;</p> <p>b) fără pudră;</p> <p>c) netede/microtexturate;</p> <p>d) ambidextre;</p> <p>e) de unică folosință;</p> <p>f) material din latex.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	275000	I tranșă- mai, II tranșă-august, III tranșă-noiembrie.	98 358,33
6	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi	fl	<p>Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi: Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, aflat în dotare: Prin tehnologie aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile, total – 12000 flacoane.</p> <p>Necesitatea de lucru a instituției este de minim 500 godeuri (locuri de amplasare a flacoanelor pregătite).</p> <p>Dispozitivele aflate în dotarea instituției:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bact/ALERT3D/120 (1 bucată) anul producerii 2017 - Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2018 - Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2023 <p>Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, alt dispozitiv decât cel existent în dotare:</p> <p>Prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile, total – 12000 flacoane.</p> <p>1. Dispozitiv medical pentru examinarea produselor sanguine/consumabilelor la prezența germenilor microbieni</p>	12000	I tranșă- aprilie, II tranșă- iulie, III tranșă-noiembrie.	1 339 200,00

anaerobi și aerobi.

2. Dispozitiv medical de identificare germeni microbieni anaerobi și aerobi:

- a) tehnologie automatizată;
- b) principiul de examinare prin identificare germeni anaerobi și aerobi.

3. Capacitatea de încărcare a flacoanelor pentru examinare:

- a) minimum 120, și mai mult;
- b) posibilitatea de încărcare continuă începând de la 1 (unu) flacon;

4. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:

- a) încărcare/ eliminare sigură pentru flacoane/probe sau alte componente similar obligatoriu necesare în procesul de examinare;
- b) eliminare sigură a deșeurilor;
- c) monitorizare permanentă a statusului probelor în lista de lucru;
- d) sistem de control de calitate (QC) incorporate ce va asigura analiza calității fiecărei probe, reagenți/calibratori aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de examinare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării;
- e) asigurat cu sistem de gestionare baze de date;
- f) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil;
- g) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge.

5. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia:

- a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows;
- b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivelor;
- c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora;
- d) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute

în timpul funcționării;
e) configurarea funcționării dispozitivelor conectate.
f) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date.

6. Accesorii aferente dispozitivului dar obligatoriu pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare:

- a) port RS-232C
- b) port USB 2.0
- c) port USB 3.0
- d) port rețea (RJ-45)
- e) UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute;
- f) alte.

7. Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit – 3 dispozitive medicale identice ca model și performanță, și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare.

Minim 3 dispozitive

Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.

-Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 3(trei) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător) a contractului de comodat.

-Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor

Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi

Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.

Proprietăți:

Flacon cu conținut cu mediu nutritiv:

- a) cu capac sigilat;
- b) din material transparent pentru a putea vizualiza conținutul flaconului;
- c) steril în interior;
- d) etichetat, cu prezența gradației pe etichetă din 5 în 5 ml;
- e) asigurat cu cod de bare.

Compoziția mediului de cultură din flacon:

- a) pentru germeni anaerobi;
- b) conținut gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.

Pentru reagenți aplicați în tehnologia oferită asigurați de producător cu elemente de protecție contra evaporării și scurgerii.

Cerințe pentru reagenți/consumabile aplicate:

- a) nereutilizabile;
- b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;

Forma de ambalare: flacoane. livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare, mențiune STERIL). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.

- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;
- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;
- Certificat de la producător prin care confirmă ca sunt predestinate pentru componentele sanguine (trombocite);
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;
- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;
- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.

Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor

microbieni aerobi și fungi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.

Proprietăți:

Flacon cu conținut cu mediu nutritiv:

- a) cu capac sigilat;
- b) din material transparent pentru a putea vizualiza conținutul flaconului;
- c) steril în interior;
- d) etichetat, cu prezența gradației pe etichetă din 5 în 5 ml;
- e) asigurat cu cod de bare.

Compoziția mediului de cultură din flacon:

- a) pentru germeni aerobi, inclusiv componenta *Candida albicans*;
- b) conținut gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.

Pentru reagenți aplicați în tehnologia oferită asigurați de producător cu elemente de protecție contra evaporării și scurgerii.

Cerințe pentru reagenți/ consumabile aplicate:

- a) nereutilizabile;
- b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;

Forma de ambalare: flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare, mențiune STERIL). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.

- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;
- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;
- Certificat de la producător prin care confirmă ca sunt predestinate pentru componentele sanguine (trombocite)
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;
- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;
- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent

				în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.			
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellpack DCL	fl	<p>Destinație: pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacoane a câte 20L fiecare, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	26	I tranșa- aprilie, II tranșa- august.	214 238,00
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WNR	fl	<p>Destinație: pentru lizarea eritrocitelor pentru efectuarea enumerării ulterioare a leucocitelor, bazofilelor, eritrocitelor nucleate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 5 L, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; 	6	I tranșa- aprilie, II tranșa- august	

				<ul style="list-style-type: none"> - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 			
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WDF	fl	<p>Destinație: pentru lizarea eritrocitelor pentru efectuarea enumerării ulterioare a neutrofilelor, limfocitelor, monocitelor și eozinofilelor.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 2 liL, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	8	I tranșa- aprilie, II tranșa- august.	
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Sulfolyser	set	<p>Destinație pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 3x500 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba 	3	I tranșa- aprilie.	

				<p>de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <ul style="list-style-type: none"> - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 			
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WNR	set	<p>Destinație: pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului de leucocite, a numărului de eritrocite nucleate și a numărului de bazofile din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 2x82 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului 	3	I tranșa- aprilie, II tranșa- august	
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WDF	set	<p>Destinație: pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului diferențiat pe 4 tipuri de leucocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 2x22 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea</p>	4	I tranșa- aprilie, II tranșa- august	

				<p>datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 			
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellpack DFL	fl	<p>Destinație: pentru diluarea fracțiilor celulare pentru analiza reticulocitelor sau trombocitelor.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: Flacon 1L livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	10	I tranșa- aprilie, II tranșa- august.	
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea	Fluorocell RET	set	<p>Destinație: pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de reticulocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul</p>	6	I tranșa- aprilie, II tranșa- august	

	examinărilor hematologice:			<p>acestui.</p> <p>Forma de ambalare: Set 2x12 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flacon</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 			
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell PLT	set	<p>Destinație: pentru marcarea trombocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de trombocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: Set 2x12 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flacon</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	6	I tranșa-aprilie, II tranșa-septembrie.	

7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellclean	fl	<p>Destinație: Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: Flacon 50 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	23	I tranșa- aprilie, II tranșa- august.
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Eprubete tip X	bucata	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului hematologic XN-1000</p> <p>Proprietăți:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) din plastic; b) volum 2-5 ml c) diametru de la 11 la 15mm d) lungime cel puțin 57 mm e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm f) diametru capac 18 mm sau mai puțin g) asigurată cu presiune vid h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a 	4256	I tranșa- aprilie.

				produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;			
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L1	fl	<p>Destinație: Material de control (nivel scăzut) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 3ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	6	I tranșa- aprilie , II tranșa-iunie, III tranșa- august, IV tranșa- octombrie, V tranșa- noiembrie	
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L2	fl	<p>Destinație: Material de control (nivel normal) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 3ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; 	6	I tranșa- aprilie , II tranșa-iunie, III tranșa- august, IV tranșa- octombrie, V tranșa- noiembrie	

				- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.			
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L3	fl	<p>Destinație: Material de control (nivel înalt) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 3ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	6	I tranșa- aprilie , II tranșa-iunie, III tranșa- august, IV tranșa- octombrie, V tranșa- noiembrie	
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL	set	<p>Destinație: Calibrator pentru calibrarea analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 3x3 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de 	1	I tranșa- aprilie.	

				<p>valabilitate a acestuia;</p> <ul style="list-style-type: none"> - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 			
7	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL PF	set	<p>Destinație: Calibrator pentru calibrarea analizatorului pentru canal PLT-F.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 3x3 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	1	I tranșa- aprilie.	
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Fibrinogen C 2ml	fl	<p>Destinație: Pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului, pe baza metodei Clauss, în plasma citrată umană, cu sistemele de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: : compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion LaboratorySUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 2 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru 	12	I tranșa- mai, II tranșa- august, III tranșa- noiembrie.	126 005,91

				<p>fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <ul style="list-style-type: none"> - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 			
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control normal 1ml	fl	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul normal.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	12	I tranșă-mai, II tranșă-august, III tranșă-noiembrie.	
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control anormal scăzut 1ml	fl	<p>Destinație: pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal scăzut.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion LaboratorySUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p>	12	I tranșă-mai, II tranșă-august, III tranșă-noiembrie	

				<ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 			
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control ridicat	fl	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal ridicat .</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	12	I tranșa-mai, II tranșa-august, III tranșa-noiembrie	
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Calcium Chloride (CaCl ₂) 0,025M lichid 8ml	fl	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 8 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe</p>	12	I tranșa-mai, II tranșa-august, III tranșa-noiembrie	

				<p>eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 			
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	APTT-SP (lichid) 9ml	fl	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal ridicat.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 9 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	12	I tranșă-mai, II tranșă-august, III tranșă-noiembrie.	
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasmă cu deficit de Factor VIII 1ml	fl	<p>Destinație: Plasmă umană obținută prin imunodepleție de factor VIII, pentru determinarea cantitativă a activității factorului VIII (FVIII)</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea</p>	12	I tranșă-mai, II tranșă-august, III tranșă-noiembrie.	

				<p>datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 			
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Special test control Level 2 1ml	set	<p>Destinație: pentru controlul calității testelor cromogenice în interval anormal superior(antitrombină, plasminogen, inhibitor plasmină, proteină C și factor VIII) și a testului cu proteina S și de factor (coagulare) efectuate cu sistemele decoagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	12	I tranșă-mai, II tranșă-august, III tranșă-noiembrie	
8	Reagenți și consumabile	Plasma de calibrare 1ml	fl	Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.	12	I tranșă-mai,	

	pentru realizarea testelor de coagulare:			<p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 		II tranșă- august, III tranșă- noiembrie.	
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Clining solution 500ml	fl	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	1	I tranșă- aprilie.	

8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Factor diluent 100ml	fl	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului. 	1	I tranșă-aprilie.
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Clining agent 80ml	fl	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent 	1	I tranșă-aprilie.

				în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.			
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Cupe ACL 2ml	Bucată	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic; b) volum 2-5 ml c) diametru de la 11 la 15mm d) lungime cel puțin 57 mm e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm f) diametru capac 18 mm sau mai puțin g) asigurată cu presiune vid h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	250	I tranșă-aprilie.	
8	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Rotori ACL 20 poziții	Bucată	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic; b) volum 2-5 ml c) diametru de la 11 la 15mm d) lungime cel puțin 57 mm e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm f) diametru capac 18 mm sau mai puțin g) asigurată cu presiune vid h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de</p>	50	I tranșă-aprilie.	

				<p>producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 			
9	Flacoane, tip V	Flacoane, tip V	Bucată	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 50 ml ± 5%</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior 32 ± 0,3mm;</p> <p>Interior 22,5 ± 0,3/0,7 mm;</p> <p>Diametrul flaconului: 46 ± 0,8 mm</p> <p>Înălțimea flaconului: 68 ± 0,7 mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <ul style="list-style-type: none"> - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. 	3000	I tranșă-aprilie.	69 000,00
10	Flacoane, tip VI	Flacoane, tip VI	Bucată	<p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 100 ml ± 5%.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior 32 ± 0,3mm;</p> <p>Interior 22,5 ± 0,3/0,7 mm;</p> <p>Diametrul flaconului: 49 ± 0,8 mm</p> <p>Înălțimea flaconului: 104 ± 0,8 mm;</p>	16000	I tranșă-aprilie.	556 666,67

				<p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradatie pronunțată de nivel a volumului; Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>			
11	Flacoane, tip VIII	Flacoane, tip VIII	Bucată	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. Proprietăți: Volum 450 ml – 500 ml. Diametrul gâtului flaconului: Exterior 32 ± 0,3mm; Interior 22,5 ± 0,3/0,7 mm; Diametrul flaconului: 78 ± 1,4 mm Înălțimea flaconului: 177 ± 1,4 mm; Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradatie pronunțată de nivel a volumului; Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	8000	I tranșă-aprilie	365 000,00
12	Dopuri, tip VI	Dopuri, tip VI	Bucată	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge. Proprietăți: Materialul de bază: a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală; b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge; Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p>	26000	I tranșă-aprilie	270 833,33

				<p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a) diametrul interior al gâtului flaconului - $24,2 \pm 0,2$ mm.</p> <p>b) diametrul exterior al gâtului flaconului - $31 \pm 0,25$ mm</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>			
13	Pesar, tip VII	Pesar, tip VII	Bucată	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip : flip-off.</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a) componenta 1 – aluminiu;</p> <p>b) componenta 2 - plastic (polipropilen);</p> <p>Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 120 ± 1°C.</p> <p>La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gîtul flaconului asigurînd sterilitatea produsului.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - $32,5 \pm 0,1$mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	26000	I tranșă-aprilie	255 666,67
14	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	Bucată	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) capsule A1HC1,1 m2;</p> <p>b) garnitură plată 1/pk.</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă Millipor.</p> <p>Forma de ambalare: livrate a cîte 1 (una) capsulă în</p>	12	I tranșă-iulie	158 400,00

				<p>ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>			
15	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I	Bucată	<p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți: Compatibil cu sistemul Super Q; Ion-Ex Polishing Cartridge 55cm (22"0); Număr de catalog - CMPB02202.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 2 bucătăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p>	4	I tranșă- iulie	92 000,00
16	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II	Bucată	<p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți: Compatibil cu sistemul Super Q; Durapore Carridge 0.22 pm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 2 bucătăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	2	I tranșă- iulie	48 000,00
17	Filtru tip II	Filtru tip II	Bucată	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți: Filtru Sortopore Platinum a)membrană din PES de 0.45/0.2 um b)dimensiune 10 aria de filtrare 1 m2, c)conexiune cu 2 flanșe tip baionetă cu dublu orificiu d)filtru sa fie autoclavabile.</p>	15	I tranșă- aprilie	375 000,00

18	Filtru tip I	Filtru tip I	Bucată	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) capsulă filtrantă Sortopore Platinum ;</p> <p>b) membrană din PES de 0.45/0.2 um;</p> <p>c) aria de filtrare 0.21 m2.</p> <p>d)conector Inlet 3/4 tri-clamp 25mm.</p> <p>e)conector Outlet3/4 rti-clamp25mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	20	I tranșă-aprilie	60 000,00
19	Filtru tip III	Filtru tip III	Bucată	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) capsulă filtrantă Sortopore Pltinum ;</p> <p>b) membrană din PES de 0.45/0.2 um;</p> <p>c) aria de filtrare 0.065 m2.</p> <p>d)conector Inlet 3/4 tri-clamp 50mm.</p> <p>e)conector Outlet3/4 rti-clamp50mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	20	I tranșă-aprilie	120 000,00
	Total						4 190 578,91

8. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
 2) Pentru mai multe loturi;
 3) Pentru toate loturile;
 4) Pentru un singur lot;
9. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se acceptă
 (indicați se admite sau nu se admite)
10. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: : DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, conform fiecărui lot în parte pe parcursul anului 2025
11. Termenul de valabilitate contractului: până la 31.12.2025
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 aplică
 (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):
15. Documente OBLIGATORII care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Ne prezentarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de	DA

		<p>elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11).</p> <p>În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei</p> <p>NOTĂ:</p> <p>Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertantii le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.</p> <p>Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini).</p> <p>Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.</p> <p>Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul cu mostra de produs.</p> <p>Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru.</p> <p>Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe.</p> <p>Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă.</p> <p>Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.</p>	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	<p>original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.</p>	DA
4	DUAЕ	<p>original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt</i></p>	DA

		<i>formular de DUAE decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	
5	Garanția pentru ofertă	<p>- 2.00% din valoarea ofertei fără TVA.</p> <p>- În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2.00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor</p>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	<p>- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor(160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor.</p>	DA

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

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

Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE

Cerințe de calificare obligatorii

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA

9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind quantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte), <u>manualul de utilizare</u> și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <u>Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.</u>	DA
12	Declarație de la Ofertant (pentru consumabilele la dispozitivele aflate în dotare)	cu privire la asigurarea mentenanței preventive a dispozitivelor medicale aflate în dotarea instituției originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
13	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
14	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	în care să certifice termenul de garanție pentru echipament pentru perioada epuizării stocului de reagenți (conform fiecărui lot în parte), conform specificație tehnice pentru fiecare lot - originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
15	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	- cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA

16	Declarație de la ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi conform cerințelor lotului, originală- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
17	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
18	Declarație de la ofertant Prezentarea eşantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018. Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.	DA
19	Declarație de la ofertant	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
20	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;	DA
21	Dovada înregistrării în Lista producătorilor, (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice si Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice si Electronice (EEE) - Original confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
22	Dovada înregistrării dispozitivului ofertat în Registrul de Stat al	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, până la termenul limită de depunere a ofertelor.	DA

	Dispozitivelor Medicale	Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat (până la termenul limită de depunere a ofertelor) servește drept temei de descalificare a ofertei)	
23	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Se va da prioritate la dispozitive medicale. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit.	DA
Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			
23	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
24	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)“</p> <p>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.01.2026.</p>	DA

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

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

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

sau

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

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

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

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

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

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

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

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

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

sau

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

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

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

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

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

18. Tehnici și instrumente specifice de de atribuire: licitația electronică, pasul minim 0,01%, 3 runde, conform platformei de achiziții publice.

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

20. Ofertele se prezintă: în lei.

21. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: per lot la cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor.

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

23. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

25. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

26. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

27. Ofertele întârziate vor fi respinse.

28. 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.

29. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba română.

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

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

Agenția 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

32. **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):**nu a fost
33. **În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:**
34. **Data publicării anunțului de intenție** https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr._75_0.pdf
20 SEPTEMBRIE 2024, VINERI BULETINUL ACHIZIȚIILOR PUBLICE NR. 75
35. **Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare** 30.12.2024
36. **În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:**

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

37. **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):**

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru semnat electronic

Gheorghe GORCEAG