

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea

**Reactive și Consumabile pentru Laborator și Articole parafarmaceutice conform necesităților IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie pentru anul 2021.**

**(REPETAT) prin procedura de achiziție**

**Licitatie Publică**

**1. Denumirea autorității contractante:**

**Instituția Medico-Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie.**

**2. IDNO: 1003600150598**

**Adresa: Municipiul Chișinău bd. Ștefan cel Mare 190**

**3. Numărul de telefon/fax: (022) 24-12-62/24-44-05**

**Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: Achizitii.imspecto@gmail.com**

**4. 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***

**5. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:**

	<b>Lotul 1 Expres teste diagnostice pentru analiza urinei</b>				
	Leucocite, nitrați, urobilinogen, proteina, pH, sânge, SG, corpi cetonici, bilirubina, glucoza	Buc	50		Stripuri pentru analizatorul de urină compatibil cu Dirui H 500
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>5200,00</b>
	<b>Lotul 2 Vazelina medicala</b>	kg	20		Substanță grasă, derivată din petrol. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>1500,00</b>
	<b>Lotul 3 Ceșcuțe Petri (petri dishes), plastic, sterile, cu diametrul de 6 cm, ambalate câte 10, 20 unități, H60x15 D8054-1CS.</b>	buc	200		Ceșcuțe Petri (petri dishes), plastic, sterile, cu diametrul de 6 cm, ambalate câte 10, 20 unități, H60x15 D8054-1CS. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>4000,00</b>
	<b>Lotul 4 Hârtie pentru ECG</b>				
	Hârtie pentru ECG 60 mm x 15 m	buc	50		Hârtie pentru ECG; dimensiunile 60 mm x15m, tip hârtie rului, culoare alba. Prezentarea mostrelor. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)
	Hârtie pentru ECG 80mm* 20m	buc	200		Hârtie pentru ECG cu dimensiunile 80 mm x20 m., tip hârtie rului, culoare alba. Prezentarea mostrelor Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de

					evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>3000.00</b>
	<b>Lotul 5 Consumabile pentru ionizatori</b>				
	Filtru antistatic pentru purificarea aerului (ionizator)	buc	20		Filtru antistatic (pre -electrostatic) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).
	Filtru antibacterian pentru purificarea aerului (ionizator)	buc	40		Filtru antibacterian ( Filtru Mediu) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).
	Filtru HEPA pentru purificarea aerului (ionizator)	buc	20		Filtru HEPA pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).
	Filtru antialergic pentru purificarea aerului (ionizator)	buc	20		Filtru antialergic (filtru antialergic tratat cu Ag) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).
	Filtru ade carbon activ pentru purificarea aerului (ionizator)	buc	20		Filtru de carbon active (filtru dezodorizant CA) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).
Se va încheia Contract de mentenanță continuă (instalarea filtrelor noi și curățarea lor), anexarea planului de mentenanță planificată. Prezintarea certificatului de calitate internațional CE emis de producătorul echipamentelor (accesoriilor) susnumite.					
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>20000,00</b>
	<b>Lotul 6 Trepan corneal, 18 mm steril, metalic</b>	buc	20		Exactor Trepan cornean pentru băncile de ochi în timpul prelevării corneei de la donator. Caracteristici: trepan din inox. Mâner striat pentru fixare și precizie. Livrate steril, de unică folosință, 1 buc. în cutie, valabilitate 5 ani. Fabricate în Marea Britanie. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>12500.00</b>
	<b>Lotul 7 Consumabile pentru patul fluidizant LI-7</b>				
	Filtru p/u ventilator, compatibil cu patul fluidizant, mod LI-7 cod L- LAND3-4	buc	4		Filtru p/u ventilator, compatibil cu patul fluidizant, mod LI-7 cod L- LAND3-4
	Filtru p/u aer standard, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7	buc	2		Filtru p/u aer standard, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7
	Cerșaf –filtru, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7, cod LI-7 FS	buc	1		Cerșaf –filtru, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7, cod LI-7 FS

	Mangetă de caucuiic (резинова удерживающая манжета) pentru fixarea prostirii de filtrare (фильтрирующая простынь), compatibilă cu cu patul fluidizant, mod. LI-7	buc	1	Mangetă de caucuiic (резинова удерживающая манжета) pentru fixarea prostirii de filtrare (фильтрирующая простынь), compatibilă cu cu patul fluidizant, mod. LI-7
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>40000,00</b>
	<b>Lotul 8 Ulei pentru instrumentar endoscopic</b>	buc	100	Ulei tehnic p/u instrumente medicale endoscopice mini invazive, pentru prelucrarea, curățirea, dezinfectarea instrumentelor chirurgicale după sterilizare. Fără silicon tub -50 ml (recomandat pentru aparatul Karl Storz)
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>25000.00</b>
	<b>Lotul 9 Placă pentru perforator de piele compatibil cu aparatu MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM.</b>			
	Placă pentru perforator de piele	buc	10	Compatibil cu perforatorul de piele MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM. Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a câte 10, suport pentru grefa de piele cu următoarele raport de marime: 1:1
	Placă pentru perforator de piele	buc	100	Compatibil cu perforatorul de piele MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM. Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a câte 10, suport pentru grefa de piele cu următoarele raport de marime: 1,5:1
	Placă pentru perforator de piele	buc	100	Compatibil cu perforatorul de piele MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM. Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a câte 10, suport pentru grefa de piele cu următoarele raport de marime: 3:1
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>84000.00</b>
	<b>Lotul 10 Soluție de irigare pe bază de poliexanidă și betaină, 1000 ml</b>	L	300	Soluție pentru irigare, spălarea și dezinfectarea plăgii arse, sterile, incoloră gata de utilizarea pentru irigarea și pregătirea patului plăgii acute și cornice, a arsurilor inclusive gradele 3-4. Pe baza de betadină( surfactant) și polihexanidă ( poliaminopropil biguanida) toleranță și biocompatibilitate crescută a produsului cu țesuturile. Sa permit utilizarea pentru o perioada de până la 8 săptămâni după ce a fost deschis ambalajul pentru prima data. Să poată fi folosit la tratarea plăgiilor colonizate critic și /sau infectate.
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>180000.00</b>
	<b>Lot 11 Instrumentariu de suturare mecanică a plagilor</b>			
	Capsator de piele	buc	500	Lățime agrafă: Lungime agrafă: Deschidere agrafă: Diametru fir agrafă: 0,4-0,6 mm Cantitate de agrafe: 30-50 bucăți/capsator Sistem unic de clichet de prevenire blocării Ușor de verificat capsele rămase în cartuș. Design ergonomic și ușor de utilizat

				<p>Vizualizare clară pe site-ul de operare.  Materiale mâner: Plastic de calitate medicală,  Material agrafe (clamă): oțel inoxidabil.  Steril  Ambalat individual  Certificat CE să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC  - dispozitive medicale și directivei 2007/47; Certificat ISO 13485</p>
	Depărtător de agrafe metalice	buc	10	<p>Compatibil cu capsatorul de piele  Metal: oțel inoxidabil  Să suporte sterilizări multiple  Certificat CE să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC  - dispozitive medicale și directivei 2007/47; Certificat ISO 13485</p>

**Valoarea estimativă totală pe lot**

**46000.00**

	Lot 12 Parafină medicală fin-cristalin	kg	20	<p>Substanță albă, amestec de hidrocarburi solide de metan cu structură predominant normală cu 18-35 atm.  Temperatura de topire - de la 45 ° C la 65 ° C;  Densitate - 0,880-0,915 g / cm<sup>3</sup> (15 ° C);  În funcție de raporturi dintre concentrațiile de hidrocarburi grele și ușoare : fin-cristalin (ceresin)  Grad cu indicele B - foarte rafinat cu o gamă mai restrânsă de greutateți ale componentelor.  Conținutul de ulei din parafină este normalizat 0,8%</p>
--	--	----	----	---

**Valoarea estimativă totală pe lot**

**8000.00**

	Lot 13 Canapea medical	buc	8	<p>Canapea medicală cu reglare secțiunea capului (fixare 20-40-60 grade). Tapitata cu mateial neted, care rezista la prelucrare chimica, carcasa metal – patrat. Culoarea sură.  Dimensiuni:  Lungimea-180cm  Latimea – 60 cm  Inaltimea – 50cm  Rezistenta la min - 150kg</p>
--	------------------------	-----	---	--

**Valoarea estimativă totală pe lot**

**32000.00**

	Lot 14 Peliculă radiologică 20 cm x25 cm, pentru printer Horizon SF SMAILL	cutii	4	<p>certificat CE;  3. certificate ISO-9001:2008  4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996,  5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991.  6. certificatul țării de origine – pentru fiecare lot.  7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice și datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării.  II. Parametrii filmului radiograficsensibil în albastru:  II. Condițiile de ambalare a filmului în cutie – 100 buc in cutie.  IV. Termenul de valabilitate nu mai mic de 24 luni.  <b>PREZENTAREA MOSTRELOR IN DECURS DE TREI ZILE DE LA SOLICITARE</b></p>
--	--	-------	---	--

**Valoarea estimativă totală pe lot**

**15000.00**

**Lotul 15 Reagenți pentru analizorul biochimic  
“RESPONS 910” (sistem închis)**

Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	ALAT/GPT	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
2	ASAT/GOT	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5

3	Albumina	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	3
4	Fosfotaza alcalină	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	2
5	Alfa-Amilaza	Ambalaj cu cod de bare 4x120teste	set	3
6	Bilirubina totală	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
7	Bilirubina directă	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
8	Colesterol	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	2
9	Creatinina	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	3
10	Glucioza	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	7
11	Ureea	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
12	Cloride	Ambalaj cu cod de bare 4x50teste	set	3
13	Acid uric	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	2
14	Proteina totală	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	6
15	Gamma-GT	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	1
16	Lipaza	Ambalaj cu cod de bare 4x120teste	set	1
17	Cleaner respons 910	Ambalaj cu cod de bare 4x60ml	set	7
18	Calibrator universal cu parametri pentru Respons 910	Flacocne de 3 ml	flacoane	6
19	Control cu valori normale p/u Respons910	Flacoane de 5ml	flacoane	10
20	Control cu valori patologice p/u Respons910	Flacoane de 5ml	flacoane	10
21	Cuve de reagenți	256x15	cutie	10
22	Lampă fotometrică	Lampă fotometrică	buc	1
23	Cupe-adaptor 1,5ml	1set/5buc-negre	set	3
24	Set anual de mentenanță	Set anual de mentenanță Maintenance kitt	set	1
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>200000.00</b>

<b>Lotul 16 Consumabile pentru analizorul Rapidpoint 500 (sistem închis)</b>				
Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Cartus de masurare, 100 teste	Compatibil cu analizatorul RapidPoint 500	Bucăți	10
2	Cartus de spalare	Compatibil cu analizatorul RapidPoint 500	Bucăți	8
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>263000.00</b>

<b>Lotul 17 Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA</b>				
Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Reactiv pentru imprejmuire, diluarea leucocitelor, pentru determinarea si diferentierea celulelor sangvine si masurarea hematocritului(DILUENT)	ABX Diluent, 20 L 0901020 Compozitie: - Tampon organic < 5 % - Conservanti < 0,1 % - Agenti tensiactivi < 0,1 % Stabilitate dupa deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Solutie apoasa limpede si necolorata la bidon de 20 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Ambalajul standart pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului, a volumelor de probă destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb.	set	9
2	Lizant unic ce asigura numararea si diferentierea leucocitelor, lizarea	Whitediff, 1L 1210906022 Compozitie: - Agent lizant< 5% - Surfactanti< 5% - Conservanti< 1%	set	13

	eritrocitelor, determinarea hemoglobinei.(WHITEDIF)	<p>Stabilitate dupa deschidere: - 2 luni la 15 – 30°C</p> <p>Prezentare: Solutie apoasa limpede, culoare galben pal, la bidon de 1 L/set. Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta</p> <p>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Ambalajul standart pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru etapa finală de diferite tipuri de diluții a volumelor de probă, pe bordul analizatorului, destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb.</p>		
3	Reactiv pentru curatarea analizorului(CLEANER)	<p>ABX CLEANER, 1L 0903010</p> <p>Compozitie: - Tampon organic &lt; 5 % - Enzima proteolitica &lt; 1 % Conservanti &lt; 0,1 %</p> <p>Stabilitate dupa deschidere: - 3 luni la 18 - 25°C</p> <p>Prezentare: Solutie apoasa limpede si slab glabena, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta</p> <p>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Setul de soluție de spălare original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Yumizen H500</p>	set	21
4	Reactiv pentru intretinerea periodica a aparatului (MINOCLAIR)	<p>ABX Minocclair (0.5 L/kit) Compozitie: - Agent chimic de curatare &lt; 5 % - Conservanti &lt; 1 %</p> <p>Stabilitate dupa deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C</p> <p>Prezentare: Solutie apoasa limpede si slab glabena, cu miros de inalbitor, la bidon de 0.5 L/kit</p> <p>Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta</p>	set	2
5	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scazute ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF (L)	<p>QC Difftrol L Control hematologic: Nivel Micșorat 2flx3mL/set 2062207 Control hematologic Nivel Micșorat compatibil cu analizatorul Yumizen H500.</p> <p>Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma.</p> <p>Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C</p> <p>Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta</p>	set	12
6	Material de control pentru verificarea valorilor normale ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF(N)	<p>QC Difftrol N Control hematologic: Nivel Normal 2flx3mL/set 2062203 Control hematologic Nivel Normal compatibil cu analizatorul Yumizen H500.</p> <p>Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma.</p> <p>Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C</p> <p>Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta</p>	set	12

7	Material de control pentru verificarea valorilor patologice crescute ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF(H)	QC Difftrol H Control hematologic: Nivel Înalt 2flx3mL/set 2062208. Control hematologic Nivel Înalt compatibil cu analizatorul Yumizen H500.Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	set	12
8	Material de calibrare a analizorului (Minocal)	Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 1 zi la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 1 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	set	1
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>			<b>209300.00</b>	

### Cerințele generale

1. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.
2. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate în limba de stat.
3. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate mai mari.
4. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu!
5. Reagenții propuși să fie de la același producător.
6. Calibratorii, standardele și materiale de control trebuie să corespundă setului de reagenți, adică să fie incluse în setul de reagenți.
7. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant).

\* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele :

-Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.

-Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului.

\*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.

\* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.

### **Cerinte pentru lotul Reagenți pentru analizorul biochimic“RESPONS 910” (sistem închis)**

1. Documente de calificare pentru analizor de la producător, anexa pentru calibrator universal și controale.
2. Cerințe reagenți-containere compatibile cu RESPONS 910, cu cod de bare, mono- și bireagenți.
3. Calibrator universal din ser uman cu toți parametrii indicați în lista de reagenți.

4. Control Normal și Patologic din ser uman cu indicii pentru toți parametrii indicați în lista de reagenți cu valori pentru RESPONS 910

1. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): Pentru toate loturile.
2. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.
3. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: din momentul semnării contractului până la 31.12.2021, la solicitare în timp de 2 zile de la comanda beneficiarului. DDP - Franco destinație vămuită.
4. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2021
5. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu
6. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):
7. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
	Garanția pentru ofertă 1%	Conform F3.2 din Documentația Standart. Scrisoare de garanție bancară eliberată de o bancă autohtonă sau transfer la contul autorității contractante: BC "Moldindcombank" SA filiala „REMIZ” Codul bancii MOLDMD2X317 Garanție bancară- MD36ML000000002251617418	da
	Oferta de preț	Formularul ofertei F 3.1 confirmată prin semnătura și ștampila participantului	da
	Formularul ofertei F 4.1 Formularul ofertei F 4.2	Original confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii participantului	da
	Garanția de bună execuție de 5% (în cazul semnării contractului)	Scrisoare de garanție bancară eliberată de o bancă autohtonă sau transfer la contul autorității contractante: BC "Moldindcombank" SA filiala „REMIZ” Codul bancii MOLDMD2X317 Garanție bancară- MD36ML000000002251617418	da
	Certificat de calitate internațională ISO (9001:2003), CE	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	da
	DUAE	Semnat electronic de către operatorul economici Obligatoriu	da
	Cerințe obligatorii :	Operatorii la solicitare vor prezenta mostre în termen de 3 zile	da
	Metoda și condițiile de plată vor fi	Prin transfer în termen de 30 zile după prezentarea facturii	da

8. Motivul recurgerii la procedura accelerată (licitației deschise) conform planului de achiziții.
9. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):
10. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):



11. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Prețul cel mai scăzut și calitatea produsului.
12. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	Pretul cel mai scazut pe lot si calitatea produsului	

13. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: conform termenului stabilit SIA "RSAP".
  - pe: conform termenului stabilit SIA "RSAP".
14. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:  
*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
15. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 de zile
16. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
17. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
18. 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".*
19. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: în limba de stat
20. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene:
21. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:  
*Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor  
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;  
Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*
22. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul):
23. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare 01.03.2022
24. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:
25. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: conform termenului stabilit SIA "RSAP".

30. 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	Se va utiliza
facturarea electronică	Se va utiliza
plățile electronice	Se va utiliza

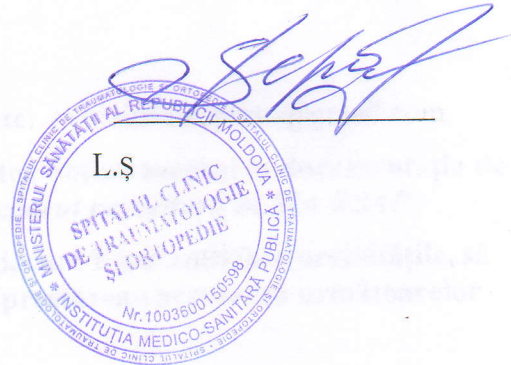
31. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene):

32. Alte informații relevante: nu

Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții:  
Coșpormac Igor



Conducătorul institutiei:  
ȘTEPA Serghei



Descrierea bunului	Cantitate	Preț estimat (lei)
Lotul 1: Serviciu de diagnostic și tratament medical	100	1.000,00
Lotul 2: Serviciu de diagnostic și tratament medical, cu intervenții chirurgicale	200	2.000,00
Valoarea estimată totală pe lot		3.000,00
Lotul 3: Serviciu de diagnostic și tratament medical	50	500,00
Lotul 4: Serviciu de diagnostic și tratament medical	200	2.000,00