

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Reagenți și consumabile de tip închis pentru anul 2021**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: IMSP SCMC „V. Ignatenco”
2. IDNO: 1003600152640
3. Adresa: mun. Chișinău, str. Grenoble, 149
4. Numărul de telefon/fax: 079900120/ 069911793
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: vignatenco@ms.md/
ignatenco.md
6. 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*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): Instituție medico-sanitară publică
8. 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. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Lot I Reactiv pentru imprejmuire, diluarea leucocitelor, pentru determinarea si diferentierea celulelor sangvine si masurarea hematocritului(DILUENT)						
1	33696500-0	Reactiv pentru imprejmuire, diluarea leucocitelor, pentru determinarea si diferentierea celulelor sangvine si masurarea hematocritului(DILUENT)	kit	48	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 inregistrata pe eticheta	134 256,00
1.2	33696500-0	Lizant unic ce asigura numararea si diferentierea leucocitelor,	kit	60	Compozitie: - Agent lizant< 5%	256 800,00

		lizarea eritrocitelor, determinarea hemoglobinei.(WHITEDIF)			<ul style="list-style-type: none"> - Surfactanti < 5% - Conservanti < 1% Stabilitate dupa deschidere: <ul style="list-style-type: none"> - 2 luni la 15 – 30°C Presentare: Solutie apoasa limpede, culoare galben pal, la bidon de 1 L/set Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
1.3	33696500-0	Reactiv pentru curatarea analizorului(CLEANER)	kit	15	Compozitie: <ul style="list-style-type: none"> - Tampon organic < 5 % - Enzima proteolitica < 1 % Conservanti < 0,1 % Stabilitate dupa deschidere: <ul style="list-style-type: none"> - 3 luni la 18 - 25°C Presentare: Solutie apoasa limpede si slab galbena, la bidon de 1 L/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	4350,00
1.4	33696500-0	Reactiv pentru intretinerea periodica a aparatului (MINOCLAIR)	kit	5	Reactiv pentru intretinerea periodica a analizorului Compozitie: <ul style="list-style-type: none"> - Agent chimic de curatare < 5 % Conservanti < 1 % Stabilitate dupa deschidere: <ul style="list-style-type: none"> - 6 luni la 18 - 25°C Presentare: Solutie apoasa limpede si slab galbena, cu miros de inalbitor, la bidon de 0.5 L/kit Termen de valabilitate: pana la	1408,00

					data inscrisa pe eticheta	
1.5	33696500-0	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scazute ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF (L)	kit	15	Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-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	25 200,00
1.6	33696500-0	Material de control pentru verificarea valorilor normale ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF(N)	kit	15	Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-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	25 200,00
1.7	33696500-0	Material de control pentru verificarea valorilor patologice crescute ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF(H)	kit	15	Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange	25 200,00

					proaspat, 2 flacoane/kit Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
1.8	33696500-0	Material de calibrare a analizorului	kit	1	Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 1 zi 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	1 383,00
		Suma estimativă a lotului I fără TVA				473 797,00
Lotul II Reactivi de laborator compatibili cu analizatorul Pentra 400						
2.1	33696500-0	ALT CP	kit	45	Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii ALT in ser sau plasma; 250 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda fara piridoxal-fosfat; Liniaritate: 4-600 U/L; Lungime de unda: 340/420 nm; Volum proba: 20 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dl; Interferente cu Trigliceridele la	19 584,00

					valori mai mari de: 600 mg/dl; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dl;	
2.2	33696500- 0	AST CP	kit	45	Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii AST in ser sau plasma; 250 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda fara piridoxal-fosfat; Liniaritate: 4-600 U/L; Lungime de unda: 340/420 nm; Volum proba: 20 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;	17 967,60
2.3	33696500- 0	Amylase CP	kit	100	Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/kit Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS- G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda:	97 400,00

					405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;	
2.4	33696500-0	CK NAC CP	Kit	5	Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii creatin-kinazei in ser; 125 teste/kit Test enzimatic optimizat in conformitate cu DGKC si IFCC; Metoda NAC imuno-inhibitie; Liniaritate: 8 -1500 U/L; Lungime de unda: 340/405 nm; Volum proba: 8 µL Stabilitatea : 28 zile la 2-8°C de la deschiderea flaconului, sau nedesfacut pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului pastrat la 2-8°C Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 125 µmol/l.; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 55 µmol/l.;	3 235,40
2.5	33696500-0	BILIRUBINA TOTALA CP	kit	60	Reactivi de biochimie clinica pentru	16 449,60

					<p>determinarea bilirubinei totale in ser, plasma; 130 teste/kit Test colorimetric; Metoda: cu 2,4-dicloranilina (DCA) Liniaritate: >20 mg/dL; Lungime de unda: 550/660nm; Volum proba: 5µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL</p>	
2.6	33696500-0	BILIRUBINA DIRECTA CP	kit	70	<p>Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea bilirubinei directe in ser, plasma; 100 teste/kit Test colorimetric; Metoda: cu 2,4-dicloranilina (DCA) Liniaritate: <6.78 mg/dL; Lungime de unda: 550/660 nm; Volum proba: 25µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL</p>	14 377,30

2.7	33696500-0	CALCIU AS CP	kit	10	<p>Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea calciului in ser, plasma, urina; 250 teste/kit Test colorimetric; Metoda: Arsenazo Liniaritate: 0.16-20 mg/dL; Lungime de unda: 660-700nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL</p>	6 104,20
2.8	33696500-0	CK-MB RTU	kit	10	<p>125 teste/kit Test enzimatic optimizat in conformitate cu DGKC si IFCC; Metoda NAC imuno-inhibitie; Liniaritate: 5 -300 U/L; Lungime de unda: 340/700 nm; Volum proba: 8 µL Stabilitatea : 28 zile la 2-8°C de la deschiderea flaconului, sau nedesfacut pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului pastrat la 2-8°C Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la</p>	19 810,00

					valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	
2.9	33696500- 0	Creatinine 120 CP	kit	70	Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea creatininei in ser, plasma si urina 120 teste/kit Test colorimetric; Metoda: Jaffe Liniaritate: 0.11- 18.1 mg/dL; Lungime de unda: 505/580 nm; Volum proba: 10 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	19 883,50
2.10	33696500- 0	Glucose PAP CP	kit	50	Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea glucozei in ser, plasma si urina 295 teste/kit Test enzimatic colorimetric; Metoda: Trinder Liniaritate: 3.96- 430 mg/dL; Lungime de unda: 505/700 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe	14 961,50

					eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	
2.11	33696500- 0	LDH IFCC CP	kit	3	Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii lactatdehidrogenaze i in ser, plasma; 125 teste/kit Test enzimatic colorimetric; Metoda: piruvat- lactat; Liniaritate: 10- 1800 U/L; Lungime de unda: 340/420nm; Volum proba: 5µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina totala la valori mai mari de: 350µmoli/L, iar cu bilirubina directa la 900µmoli/l; Interferente cu Hemoglobina– a nu se utiliza probe hemolizate Interferente cu trigliceridele la valori mai mari de: 7 mmoli/L;	1 774,32
2.12	33696500- 0	IRON CP	kit	3	Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea fierului in ser si plasma 282 teste/kit Test colorimetric; Metoda: Ferene	1 676,70

					<p>Liniaritate: 1.33-180μmol/L; Lungime de unda: 600/700 nm; Volum proba: 22μL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 321μmol/L; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 104 μmol/L; Interferente cu trigliceridele la valori mai mari de: 7 mmol/L;</p>	
2.13	33696500-0	Protein 100 CP	kit	36	<p>Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea proteinelor totale in ser, plasma 100 teste/kit Test colorimetric; Metoda: biuret Liniaritate: 1.56-160 g/L; Lungime de unda: 550/700 nm; Volum proba: 2μL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului</p>	9 016,92
2.14	33696500-0	Ureea CP	kit	40	<p>Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea ureei in ser, plasma si urina; 220 teste/kit Test colorimetric; Metoda: enzimatica cu GLDH Liniaritate: 300 mg/dL; Lungime de unda: 340/405 nm; Volum proba: 3 μL</p>	13 229,60

					Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu: Bilirubina Totala la valori mai mari de: 22.19 mg/dL; Bilirubina Directa la valori mai mari de: 23.36 mg/dL; Hemoglobina la valori mai mari de: 290 µmol/L; Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	
2.15	33696500-0	Multical CP	kit	2	Ser de calibrare liofilizat pentru calibrarea reactivilor de biochimie. Stabilitate: 1 luna de la reconstituire la -25-15°C. Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C sau la -20°C	11 960,00
2.16	33696500-0	N Control CP	kit	2	Ser de control liofilizat – nivel normal pentru controlul reactivilor de biochimie. Stabilitate: 2 saptamani de la reconstituire la -25-15°C. Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C	8 951,14
2.17	33696500-0	P Control CP	kit	2	Ser de control liofilizat – nivel patologic pentru controlul reactivilor de biochimie. Stabilitate: 2 saptamani de la reconstituire la -25-15°C. Stabilitate inainte	10 022,00

					de deschidere: pana la data expirarii inregistrata pe eticheta la 2-8°C	
2.18	33696500-0	CK 2 Control CP	Kit	3	Ser liofilizat de albumina serica bovina pentru controlul metodelor pentru CK si CK-MB, nivel normal si patologic Stabilitate: 24 ore de la reconstituire la 15-25°C si 3 zile la 2-8°C . Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inregistrata pe eticheta la 2-8°C	9 420,00
2.19	33696500-0	Clean-Chem CP	kit	1	Solutie de spalare (NaOH > 2%) Volum caseta:99ml Stabilitate: 1 luna de la deschidere . Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inregistrata pe eticheta la 2-8°C Mod prezentare: kit format din 4 casete	2 132,00
2.20	33696500-0	Deproteinizer CP	kit	13	Solutie de deproteinizare cu hipoclorit de sodiu (< 5 %) si hidroxid de sodiu (< 0.5 %) R: 30 mL Stabilitate: 1 luna de la deschidere . Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inregistrata pe eticheta la 2-8°C	9 479,47
2.21	33696500-0	Cuve citire – Segmenti cuvette	kit	10	Cuve de reactie de unica folosinta, compatibile cu ABX Pentra 400. Mod de prezentare cutie cu 450 segmenti a cate 12 cuvette.	55 200,00
2.25	33696500-0	Cupe proba – Blue sample cups(1000buc)	kit	2	Cupe proba albastre, compatibile cu analizorul ABX Pentra 400.	1 269,24

					Mod de prezentare punga 1000 bucati	
		Suma estimativă a lotului II fara TVA				363 904,49
Lot III Reactivi de gaze și ioni PR500 secția Reanimare pentru anul 2021						
3.1	33696500-0	Measurement cartidge 250 teste	kit	7	Unitate de măsură: cartuș – RP 500 mcart lac, nu mai puțin de 250 teste, cartuș de unică folosință cu toate componentele necesare măsurătorilor integrate: senzori, măsurarea urmărilor parametrii: 1 gaze în sânge : Ph (și din lichid pleural), Pco2, Po2, 2. Electrozi: Na+, K+, Ca++, Cl- Metaboliți: glucoză Hematocrit, lactat, CO- oximetrice: nBili, tH b, So2, O2Hb, HHb, COHb, MeHb- numărul maxim de teste care pot fi efectuate dintr-un cartuș – 750 teste, stabilite minim 28 de zile la instalare în aparat. Reactivi , componente electronice și fluidice, senzori integrați pentru: I, Ph, Na, K, Ca, Cl- ce utilizează metoda ISE, 2 referință Ag/Ag în clorură de K și clorură de Ag, 3 Pco2- măsurătoarea potentiometrică bazată pe principiul electrodului Severinhaus, Po2- măsurătoarea amperică bazată pe principiul electrodului Clark, Glucoza – măsurătoare amperimetrică cu un electrod ce	126 000,00

					conține glucoză oxodază	
3.2	33696500-0	Measurement cartidge 100 teste	kit	5	Unitate de măsură: cartuș – RP 500 mcart lac, nu mai puțin de 250 teste, cartuș de unică folosință cu toate componentele necesare măsurătorilor integrate: senzori, măsurarea următorilor parametri: 1 gaze în sânge : Ph (și din lichid pleural), Pco2, Po2, 2. Electrozi: Na+, K+, Ca++, Cl- Metaboliți: glucoză Hematocrit, lactat, CO-oximetrice:nBili,tHb, So2, O2Hb, HHb, COHb, MeHb- numărul maxim de teste care pot fi efectuate dintr-un cartuș – 750 teste, stabilite minim 28 de zile la instalare în aparat. Reactivi , componente electronice și fluidice, senzori integrați pentru: I, Ph, Na, K, Ca, Cl- ce utilizează metoda ISE, 2 referință Ag/Ag în clorură de K și clorură de Ag, 3 Pco2- măsurătoarea potențiometrică bazată pe principiul electrodului Severinhaus, Po2- măsurătoarea amperică bazată pe principiul electrodului Clark, Glucoza – măsurătoare amperimetrică cu un electrod ce conține glucoză oxodază	81 000.00
3.2	33696500-0	Wach/Waste cartidge	kit	37	În complet cartușuri	177 600,00

					wach/waste, cartuş de unică folosinţă ce conţin toate soluţiile de spălare şi întreţinere din timpul măsurătorilor şi după timpul măsurătorilor şi după aceasta Ambalare: cutie	
3.3	33696500-0	Seringi nHeparinate de Li 100I.U	buc	500	Seringile de 2,5 ml litiu heparinate pentru prelevarea sîngelui, servesc ca dispozitive de extracţie arteriale pentru: ph/gaze în sînge, electroliţi, oximetrie şi analiza metaboliţilor. Sunt prevăzute cu pastila de heparină cu 100 IU heparina balansată. Fiecare seringă este dotată cu ac propriu. Acul este 25 G, ascuţit în unghi dec 5 grade, special pentru puncţie arterial şi venoasă. Aceste seruingi sunt de unică folosinţă, seringele pentru prelevarea sîngelui şi măsurarea gazelor din sînge trebuie furnizate sterile.	5250,00
		Suma estimativă a lotului III fără TVA				389 850.00
Valoarea estimativă totală						1227551,49

9. În cazul în care contractul este împărţit pe loturi un operator economic poate depune Pentru mai multe loturi;
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**
(indicaţi se admite sau nu se admite)
11. Termenii şi condiţiile de livrare/prestare/executare solicitaţi: **De la 01.01.2021 pînă la 31.12.2021**
12. Termenul de valabilitate a contractului: **_31.12.2021**
13. Contract de achiziţie rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **nu**
(indicaţi da sau nu)

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

15. 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. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	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 - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	DA
2	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant	DA
3	Licența de activitate	Copia confirmată prin ștampila și semnătura participantului, se prezintă atunci când activitatea lui se licențiază conform prevederilor legale.	DA
4	Formularul ofertei	original formularul F3.1, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului (conform IPO)	DA
5	Garanția pentru ofertă 1 %	Conform FDA	DA
6	Garanția de bună execuție a contractului în mărime de 5 % din valoarea contractului adjudecat	Conform FDA	DA
7	DUAE	Original semnat și stampilat de către operatorul economic	DA
8	Specificații tehnice	forma F4.1 original confirmat prin ștampila și semnătura participantului	DA
9	Specificații de preț	forma F4.2 original confirmat prin ștampila și semnătura participantului	DA
10	CertIFICATELE DE CONFORMITATE SAU ECHIVALENTUL A BUNURILOR SOLICITATE	Copia confirmată prin ștampila și semnătura participantului	DA
11	NOTĂ	<ol style="list-style-type: none"> 1. Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, CE Marca; 2. Reagenții să fie compatibili cu Analizorul complet automat de hematologie Horiba Yumizen H500; 3. Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; 4. Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. 5. Firma furnizor de reactivive să dispună de ingineri calificați, certificate de la producătorul echipamentului pentru deservirea gratis a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivivelor. 6. Mentenanța să fie efectuată de către inginerii autorizați de producătorul analizorului. 7. Prezența instrucțiunii de utilizare a produselor, inclusiv și traducerea în limba de stat . 8. Denumirea de produs exact ca în cerințe. 	DA

	9. LOTUL II- Recipientele (sub forma de casete) de reactivi trebuie să prezinte coduri de bare identificate automat de analizor, să poată fi înregistrate automat ca și caseta de back-up, atunci când acestea se afla în dublu exemplar, în inventarul analizorului.	
Nota* La solicitarea autorității contractante se vor solicita mostre sau prezentarea documentelor autentificate ce urmează a fi prezentate în termen de 3 zile de la solicitare		

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz _____

17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): _____

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): _____

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **cel mai mic preț pe lot**

20. 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%

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] conform SIA RSAP
- pe: [data] conform SIA RSAP

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

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

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **45 zile**

24. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. 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".

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **LIMBA DE STAT**

27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **Nu**

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

28. 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*

29. 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): _____

30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____

31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **nu a fost publicat anunț**

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: _____

33. 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 acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

34. 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)

35. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.