

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Reagenți și consumabile de laborator pentru anul 2019 (repetat)**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **COP**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Spitalul Clinic Municipal de Boli Contagioase de Copii**
2. IDNO: **1003600152570**
3. Adresa: **mun. Chișinău, Lomonosov 49**
4. Numărul de telefon/fax: **022-72-31-64**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **scmbcc@ms.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): **Instituția medico-sanitară publică, prestarea serviciilor medicale**
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:

N r. d/ o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucră rilor solicitate	Unita tea de măsu ră	Cantit atea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
		Pentru loturi 1-5			Consumabilele să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Consumabilele să fie compatibili la Analizatorul SELECTRA PRO M ; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Consumabilele să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. Prezentarea mostrelor obligatoriu pentru verificarea compatibilității cu Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	
		LOTUL 1				
	3369650 0-0	Soluție de spălare pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	litri	3	Certificat ISO al producătorului CE Marca Ambalaj: Flacoane cu volumul de la 0,5 L până la 1L	3150
		LOTUL 2				
	3369650 0-0	Soluție de sistem pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	litri	3	Certificat ISO al producătorului CE Marca Ambalaj: Flacoane cu volumul de la 0,5 L până la 1L	3150
		LOTUL 3				

	3369650 0-0	Eprubete/Cuve 5 ml prelucrate cu anticoagulant pentru analizatorul Selectra ProM	buc	2000	Certificat ISO al producătorului CE Marca	3600
		LOTUL 4				
	3369650 0-0	Rotor chiuvetă pentru 48 reactii pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	buc	12	Certificat ISO al producătorului CE Marca	8040
		LOTUL 5				
	3369650 0-0	Set de mentenante pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M” PRO M /EL 200, 6003-383	set	1	Set de mentenante pentru PRO M /EL 200, 6003-383	19900
		LOTUL 6				
	3369650 0-0	Test strip-determinarea a 11 parametri în urină (blood, urobilinogen, bilirubina, proteina, nitriti, cetone, acid ascorbic, glucoza, pH, specific gravity, leucocite)	buc	7500	Certificat ISO al producătorului CE Marca	25500
		LOTUL 7 Reagenți pentru Analizorul complet automat de hematologie PENTRA ES 60			Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, CE Marca; Reagenții să fie compatibili cu Analizorul complet automat de hematologie PENTRA 60; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați, certificate de la producătorul echipamentului pentru deservirea gratis a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor. Prezentarea mostrelor la cerinta pentru verificarea compatibilitatii cu analizatorul. Kit-ul (setul) de mentenanță de la producătorul Analizorului complet automat de hematologie PENTRA ES 60 să fie inclus în preț. Mentenanța să fie efectuată de către inginerii autorizați de producătorul analizorului, inclusă în prețul ofertei.	
1	3369650 0-0	ABX Diluent, (canistră 20 L)	Buc	21	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: canistra 20 L	
2	3369650 0-0	ABX Lysebio - fl 0,4L	Buc	16	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 0,4 L	
3	3369650 0-0	ABX Eosinofix - fl 1 L	Buc	14	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L	
4	3369650 0-0	ABX Basolyse- fl 1 L	Buc	32	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L	
5	3369650 0-0	ABX Cleaner – fl 1 L	Buc	18	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L	
6	3369650	Diffrol N, 3 ml*2	Set	4	Certificat ISO al producătorului,	

	0-0				CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml	
7	3369650 0-0	Difftrol L, 3 ml*2	Set	4	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml	
8	3369650 0-0	Difftrol H, 3 ml*2	Set	4	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml	
9	3369650 0-0	ABX Minocclair 500ml	Buc	3	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj bidon 0,5	
		Total lotul				199074,00
		Pentru loturi 8-31			Ofertantul prezinta certificatul CE, certificat de inregistrare si punere pe piata in tara de origine. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat si etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, termenii de valabilitate, conditii de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator sa fie nu mai mic de 12 luni. De la operatorul cistigator in timp de 5 zile din momentul luarii deciziei, ofertantul sa asigure prezenta specialistului la procedurile de testare a monstrelor. In set sa fie prezenti toti reagentii necesari pentru reactie. Reagentii, solutiile din set sa fie lichizi si gata de lucru, in cazul cind nu sint liofilizati. Solutiile de lucru sa fie stabile mai mult de 30 zile. In instructiunea de folosire sa fie indicata specificitatea si sensibilitatea testelor, test sistemele sa fie cu sensibilitatea nu mai mica de 99.8%. Test sistemele sa contina nu mai putin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativa a anticorpilor. Setul sa contina control pozitiv si negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativa a antigenilor si anticorpilor. Seturile sa fie detasabile, posibilitatea de a rupe stripuri si de a folosi cite un godeu. Sa fie posibil de a testa cite o proba.	
		LOTUL 8				
	3369650 0-0	HBsAg	teste	384	ISO-9001, BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1920
		LOTUL 9				
	3369650 0-0	Anticorpilor către HBsAg	teste	192	ISO-9001, BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1728
		LOTUL 10				
	3369650 0-0	Anticorpilor către HBc sumar	teste	288	ISO-9001, BS EN ISO-9001:1994	1656

					CE Marca ambalaj: set	
		LOTUL 11				
	3369650 0-0	Anticorpilor către HCV sumar	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	2016
		LOTUL 12				
	3369650 0-0	Anticorpilor către IgM HAV	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	2304
		LOTUL 13				
	3369650 0-0	Anticorpilor la infecția Epstein-Barr Virus EBV/ VCAIgM	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	8160
		LOTUL 14				
	3369650 0-0	Anticorpilor la infecția Epstein-Barr Virus EBV/ VCAIgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	8160
		LOTUL 15				
	3369650 0-0	Anticorpilor la Epstein-Barr Virus EBV /EAIgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	8160
		LOTUL 16				
	3369650 0-0	Anticorpilor la Epstein-Barr Virus EBV - EBNA IgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	3480
		LOTUL 17				
	3369650 0-0	Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgM	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	3480
		LOTUL 18				
	3369650 0-0	Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	3480
		LOTUL 19				
	3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la borelioza Lyme IgM (ELISA)	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	2880
		LOTUL 20				
	3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la borelioza Lyme IgG (ELISA)	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	2880
		LOTUL 21				
	3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la yersenioze IgM (ELISA)	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	3840
		LOTUL 22				
	3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM diferici (ELISA)	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	2208
		LOTUL 23				
	3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM pertusici (ELISA)	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	4032
		LOTUL 24				

	3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgG pertusici (ELISA)	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	4032
		LOTUL 25				
	3369650 0-0	Determinarea anticorpilor IgM anti HSV tip1/tip2	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	816
		LOTUL 26				
	3369650 0-0	Determinarea anticorpilor IgG anti HSV tip1/tip2	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	816
		LOTUL 27				
	3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM la oreion	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1728
		LOTUL 28				
	3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgG la oreion	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1728
		LOTUL 29				
	3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM la rujeolă	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1728
		LOTUL 30				
	3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgG la rujeolă	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1728
		LOTUL 31				
	3369650 0-0	Hemoglobin Drabkin 3x50 ml	fl	1	ISO-9001,BS EN ISO 9001: 1994 CE Marca	87
		LOTUL 32				
	3369650 0-0	Material de control hemoglobin 3 niveluri 5 ml	set	1	ISO; CE Marca	185
		LOTUL 33				
	3369650 0-0	Material Control suspensii pentru eritrocite min 2,5 ml	fl	3	ISO; CE Marca	780
		LOTUL 34				
	3369650 0-0	Material Control suspensii pentru leucocite min2,5 ml	fl	3	ISO; CE Marca	780
		LOTUL 35				
	3369650 0-0	Material Control suspensii pentru trombocite min 2,5 ml	fl	3	ISO; CE Marca	780
		LOTUL 36				
	3369650 0-0	Material Control calitate pentru determinarea proteinei în urina 3 nivele, 5x3ml	set	3	ISO; CE Marca	1650
		LOTUL 37				
	3369650 0-0	Țoliclon Anti A 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca	50
		LOTUL 38				
	3369650 0-0	Țoliclon Anti B 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca	50

		LOTUL 39				
	3369650 0-0	Țoliclon Anti AB 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca	150
		LOTUL 40				
	3369650 0-0	Țoliclon Anti D Super 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca	125
		LOTUL 41				
	3369650 0-0	Teste pentru determinarea corpilor cetonici în urină	teste	1500	ISO; CE Marca	600
Valoarea estimativă totală						340611,00

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

1) Pentru mai multe loturi;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitate: **prima zi de la înregistrarea contractului - 31.12.2019, în termen de 5 zile de la înregistrarea comenzii beneficiarului.**

12. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2019**

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **Nu se aplică**

(indicați 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): **Nu se aplică**

(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/ Obligatorietatea
1	Certificat de înregistrare a întreprinderii	Copie – emis de Camera Înregistrării de Stat, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligatoriu
2	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – eliberat de banca deținătoare de cont, confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	Obligatoriu
3	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	Copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligatoriu
4	Licența de activitate	Copie – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.	Obligatoriu
5	Certificat CE / ISO	Copie - confirmată prin ștampila și semnătura Participantului;	Obligatoriu
6	DUAE	Original, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	Obligatoriu
7	Specificații de preț	Original, conform formularului F4.2, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligatoriu

8	Specificații tehnice	Original, conform formularului F4.1, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligativ
9	Formularul informativ despre ofertant	Original, conform F3.3, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligativ
10	Garanția pentru oferta (1%)	Original, conform formularului F3.2; confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligativ

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz: **Nu se aplică.**
17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): **licitația electronică.**
18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): Nu se aplică.
19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **prețul cel mai scăzut**
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%
	Nu se aplică	

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor: **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: **prin intermediul 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 aplică**
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
28. 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
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): **Nu se aplică**
30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **Nu se aplică**
31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **Nu a fost publicat anunț de intenție**

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	Nu se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

35. Alte informații relevante:

Garanția de bună execuție: Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat): 5 %.

Conducătorul grupului de lucru:

Ludmila Bîrca

L.S.