

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea

## Reactivi de laborator

(se indică obiectul achiziției)

1. Denumirea autorității contractante: IMSP CS Strășeni
2. IDNO: 1007600073873
3. Adresa: MD3701, Republica Moldova, mun. Strășeni str. Ștefan cel Mare 105
4. Numărul de telefon/fax: 023722862
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: cs.straseni.ap@mail.ru
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)
	LOTUL 1	Analizatorul automate de hematologie 6 diff Advia 2120i SIEMENS				
1	33696500-0	CBC Timepac	set	4	Set complet: Defoamer (1x75ml); RBC/PLT (2x2700ml); HGB(2x1100ml); BASO(2x1100ml). Ambalaj original de la producător.	31200
2	33696500-0	Diff Timepac	set	4	Set ce conține: Perox 1(2x650ml); Perox 2(2x305ml); Perox3(2x585ml); Perox Sheath(2x2725ml). Ambalaj original de la producător.	35520
3	33696500-0	Sheath/Rinse	buc.	6	Impachetare: 1x20L. Ambalaj original de la producător.	26784
4	33696500-0	EZ Wash	buc.	7	Set ce conține: 2x1620 ml. Ambalaj original de la producător.	25704
5	33696500-0	TestPoint 3in1 Hematology Control Abnormal 1	set	1.5	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scăzute pentru tot parametric, inclusive 5 Diff. Set ce conține 4 flacoane a câte 4 ml. Ambalaj original de la producător.	7200
6	33696500-0	Test Point 3 in1 Hematology Control Abnormal 2	set	1.5	Material de control pentru verificarea valorilor patologice înalte pentru tot parametric, inclusive 5 Diff. Set ce conține 4 flacoane a câte 4 ml. Ambalaj original de la producător.	7200
7	33696500-0	Test Point 3in 1 Hematology Control Normal.	set	1.5	Material de control pentru verificarea valorilor normale pentru tot parametric, inclusive 5 Diff. Set ce conține 4 flacoane a câte 4 ml. ambalaj original de la producător.	7200

		<i>Total</i>				140808
	<b>LOTUL 2</b>	<b>Reagenti, calibratori și material de control pentru Analizator biochimic automat Selectra ProM, prod.Vital Scient.</b>				
1	33696500-0	<i>Acid uric Mono SL fl x 50-100ml</i>	ml	900	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	1530
2	33696500-0	<i>ALAT SL fl x 100-150ml</i>	ml	2500	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	2400
3	33696500-0	<i>Albumina fl x 100-150ml</i>	ml	250	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	210
4	33696500-0	<i>ALP (fosfataza alcalina) SL, fl x 50-100 ml</i>	ml	250	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	299
5	33696500-0	<i>Amilaza SL, fl x 50-100 ml</i>	ml	1000	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	6000
6	33696500-0	<i>ASAT SL, fl x 100-150 ml</i>	ml	2500	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	2400
7	33696500-0	<i>Bilirubina totala, fl x 100-150 ml</i>	ml	1750	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	1820
8	33696500-0	<i>Bilirubina directa, fl x 100-150 ml</i>	ml	1750	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	1820
9	33696500-0	<i>Calciu Arsenazo fl x 100-150 ml</i>	ml	500	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	420
10	33696500-0	<i>Cholesterol LDL direct SL fl x 50-80 ml</i>	ml	240	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	6300
11	33696500-0	<i>Cholesterol SL fl x 200-250 ml</i>	ml	4000	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	2840
12	33696500-0	<i>Cloride fl x 100-150 ml</i>	ml	250	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	255
13	33696500-0	<i>Creatinina Jaffe fl x 200-250 ml</i>	ml	4000	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	2040
14	33696500-0	<i>Calibrator universal , fl x 3-5 ml</i>	ml	12	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	1020
15	33696500-0	<i>Control biochimic normal, matrita umana, fl x 5-10 ml</i>	ml	100	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	5000
16	33696500-0	<i>Control biochimic pathologic, matrita umana, fl x 5-10 ml</i>	ml	100	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	5000
17	33696500-0	<i>Gamma GT SL, fl x 50-100 ml</i>	ml	500	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	1110
18	33696500-0	<i>Glucoza PAP SL fl x 200-250 ml</i>	ml	4000	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	2040
19	33696500-0	<i>HbA1C RGT, fl x 50-80 ml</i>	ml	480	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	39600
20	33696500-0	<i>HbA1C calibrator, set, 4 fl x 0.5 ml</i>	ml	4	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	1800
21	33696500-0	<i>HbA1C control L+H, 4 fl x 0.5 ml</i>	ml	2	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	700
22	33696500-0	<i>HDL Cholesterol SL 1 fl x 80-100 ml</i>	ml	240	Kituri Compatibile cu analizatorul dosponibil	3600

23	33696500-0	<i>Iron Ferene, fl x 15-50 ml</i>	ml	75	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	1224
24	33696500-0	<i>Magneziu xylidyl, fl x 50-100 ml</i>	ml	250	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	370
25	33696500-0	<i>Proteina tatala, fl x 100-125 ml</i>	ml	250	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	180
26	33696500-0	<i>Triglyceride MONO SL fl x 50 -100ml</i>	ml	1800	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	2565
27	33696500-0	<i>Urea UV SL, fl x 100-150 ml</i>	ml	2500	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	2440
		<i>Total</i>				94983

#### CERINTE GENERALE PENTRU LOTUL 2

1. Confirmare din partea ofertantului că Reagenți, calibratori și materialul de control pentru aparat au fost produși în conformitate cu cerințele CE, cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.
2. Reagenți, calibratori și materiale de control sa fie testați și validați de producător pe echipamentul menționat, cu documentație respectivă de însoțire în limba de stat.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor propusi cu analizatorul din dotare.
4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul (ingineri scolarizati) de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.
5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul.
6. Calibratorii și materialele de control trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți. (să fie de la același producător).
7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii, seturile de reagenti se pastreaza pana la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider sau incapere dotata cu echipament specific)
8. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.
9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
10. Reagenți, calibratori și materiale de control sa fie însoțite de protocoalele și standardele specializate pentru analizatorul menționat.
11. Cantitatea de lucru a reagentului sa fie 0,2 - 0,3ml per test;

<b>LOTUL 3</b>		<b>SOLUTII DE SPALARE SI CONSUMABILE pentru Analizator biochimic automat Selectra ProM, prod.Vital Scient.</b>				
2	33696500-0	<i>Adaptare pentru cuve pediatriche 65x15 mm (10unit/set)</i>	set	2	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	4000
14	33696500-0	<i>Cuva pentru ser pentru analizator, 2 ml</i>	unit.	7000	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	2500
18	33696500-0	<i>Eprubeta p-n analizator, 5 ml; 13x75mm</i>	unit.	4000	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	3000
28	33696500-0	<i>Rotor cuveta set (3 rotori in set)</i>	set	4	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	8880
29	33696500-0	<i>Solutie Acida de hipoclorid, 1000 ml</i>	fl.	1	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	800
30	33696500-0	<i>Solutie sistema ,1000 ml</i>	fl.	1	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	800
31	33696500-0	<i>Solutie cleaning pentru sistema, 1000 ml</i>	fl.	1	Kituri Compatibile cu analizatorul disponibil	800
		<i>Total</i>				20780

	<b>LOTUL 4</b>	<b>Reagent pentru determinarea grupelor sanguine si factorului Rezus</b>				
1	33696500 -0	<i>Toliclon anti A</i>	fl	4	Flacoane cu volum de 10 ml/100teste	100
2	33696500 -0	<i>Toliclon anti B</i>	fl	4	Flacoane cu volum de 10 ml/100teste	100
3	33696500 -0	<i>Toliclon anti AB</i>	fl	1	Flacoane cu volum de 10 ml/100teste	80
4	33696500 -0	<i>Toliclon anti D-super</i>	fl	4	Flacoane cu volum de 10 ml/100teste	212
		<i>Total</i>				492
	<b>LOTUL 5</b>	<b>Reagenti si consumabile, pentru analizator hematologic PCE-210 de tip închis.</b>				
1	33696500 -0	<i>Solutie de diluare 3 DIFF</i>	buc	3	pe bază de apă și conține: NaCl, Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , procaină HCl și conservanți, într-un compus tampon anorganic; Ambalaj cu volumul 20 L	1060
2	33696500 -0	<i>Solutie de lizare 3 DIFF</i>	buc	2	Compuși cuaternari de amoniu și KCN (<0,1%). Flacoane cu volum de 500 ml	1540
3	33696500 -0	<i>Solutie de spalare</i>	buc	1	Pe bază de apă, sa conțină: Enzim proteolitic, poli-oxi-etilen-alchil- alcool, NaCl, Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> și conservanți într-un compus tampon anorganic. Sa conțină un colorant inert purpuriu. Ambalaj cu volumul 5 L	767
4	33696500 -0	<i>Control Hematologic in trei nivele (inalt, normal , pathologic)</i>	set	2	Flacoane cu volum de 2 -3ml	2000
		<i>Total</i>				5367
	<b>LOTUL 6</b>	<b>Specificatii standart pentru investigatii imunologice</b>				
1	33696500 -0	<i>HBsAG ( 96 teste )</i>	set	3	Teste ELISA; inclus control +/-, calibrator; instructie in limba de stat; stabilitatea kitului 6 luni sau mai mult; sol. cromogen - intr-un singur flacon;	2660
		<i>Total</i>				2660
	<b>LOTUL 7</b>	<b>Cercetarea sistemului de hemostază</b>				
1	33696500 -0	<i>Tromboplastin cu clorura de calciu Lichid intr-un flacon, cu activitatea 14-18 sec., ISI 1,1 solubil</i>	teste	5000	Amestec de tromboplastin cu calciu , liofilizat solubil in solvent- azid de sodium al producatorului; fl de la 5ml pana la 10ml	4752
2	33696500 -0	<i>Plasma de control normal, flx1 ml</i>	ml	5	Material de control	450
3	33696500 -0	<i>Plasma de control pathologic, flx1 ml</i>	ml	5	Material de control	450
		<i>Total</i>				5652

		<i>Total LOT 1 + LOT 2+LOT3+LOT4+LOT5+LO T6+LOT7</i>				270742
<b>Valoarea estimativă totală</b>						

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

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: în condițiile DDP, de două ori pe săptămână, în perioada de valabilitate a contractului;

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2020

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

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):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Certificat de înregistrare a întreprinderii.	Copie emis de autoritatea publică competent, confirmată prin aplicarea semnăturii și stampilii participantului.	obligatoriu
2	Certificat ce atestă ca produsele sunt conforme cerințelor normative ale Republicii Moldova	Copie, eliberat de Organul de certificare acreditat în sistemul National de Acreditare – confirmată prin stampila și semnatura participantului.	obligatoriu
3	Formular informativ despre ofertant (F3.3)	Confirmat prin semnatura și stampila participantului	obligatoriu
4	Formularul ofertei (F3.1)	Confirmat prin semnatura și stampila participantului	obligatoriu
5	Specificatii tehnice (F4.1)	Confirmat prin semnatura și stampila participantului	obligatoriu
6	Specificatii de prêt (F4.2)	Confirmat prin semnatura și stampila participantului	obligatoriu
7	<b>Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European</b>	<b>Confirmat prin semnatura și stampila participantului</b>	<b>obligatoriu</b>

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

16. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică

17. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai mic prêt pentru fiecare lot .

18. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] conform platformei MTENDER
- pe: [data] conform platformei MTENDER

19. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare: MD3701, Republica Moldova, mun. Straseni str. Stefan cel Mare 105 .

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

20. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

21. Locul deschiderii ofertelor: MD3701, Republica Moldova, mun. Straseni str. Stefan cel Mare 105  
SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

22. 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".*

23. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: de stat;

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

25. 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*

26. 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 aplica;

27. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu se aplica

28. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: conform platformei SIA RSAP

29. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: conform platformei 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	nu
sistemul de comenzi electronice	da
facturarea electronică	da
plățile electronice	da

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): nu

(se specifică da sau nu)

32. Alte informații relevante: nu se aplica

Conducătorul grupului de lucru:

  
Bahнару Victor

Lista întocmită de:

  
Zinaida Sargu, șeful laboratorului;

Coordonat economic

  
Pavel Dragutan, economist;

Executat

  
Scobici Natalia