

**ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE
PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE**

privind achiziționarea **Reagenți și consumabile de laborator pentru 2024** (repetat)
prin procedura de achiziție **Licitatie deschisă**

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Policlinica de Stat**
2. IDNO:**1006601003924**
3. Adresa **mun.Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70**
4. Numărul de telefon/fax: **022-25-15-08**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: achizitii.pcs@gmail.com
<http://pcs.gov.md/>
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială 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): ***institutie publică, ocrotirea sănătății***
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Lotul 1. Reagenți și consumabile de laborator compatibili cu analizatorul biochimic JCA BM6010/C JEOL						
1	3369 6500- 0	Glucosa Hexokinase	set	4,0	Glucosa : ambalaj (R1-4x570,R2-3x760) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea glucozei din ser, plasma si urina -principiul metodei: Enzimatic UV cu hexokinase -compozitie: R1: TRIS buffer pH 7.8 100 mmol/L, Mg2+ 4 mmol/L,ATP 2.1 mmol/L,NAD 2.1 mmol/L R2: Mg2+ 4 mmol/L,Hexokinase (HK) ≥ 7.5 kU/L,Glucose-6-phosphatedehydrogenase (G6P-DH) ≥ 7.5 kU/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: ser,plasma, urina 0-500 mg/dl;	
2	3369 6500- 0	Ureea FS	set	2,00	Uree:: ambalaj (R1-4x570,R2-3x760) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea ureei din ser, plasma,urina, -principiul metodei: UV enzimatic cu Urease - GLDH -compozitie R1: TRIS pH 7.8 150 mmol/L, 2-Oxoglutarate 9 mmol/L, ADP 0.75 mmol/L,Urease ≥ 7 kU/L, GLDH (Glutamate dehydrogenase) ≥ 1 kU/LR2: NADH 1.3 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis-stabilitate on board : minim 6 saptamani-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani-liniaritate: ser, plasma, urina: 2- 300 mg/dl	
3	3369 6500- 0	Creatinina PAP	set	2,00	Creatinina: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare ,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea creatininei din ser, plasma,urina, -principiul metodei: Enzimatic,colorimetric -compozitie: R1 sol.tampon pH8.1 25mmol/L;creatinaza ≥ 30kU/l, sarcozina oxidaza ≥10kU/l,ascorbat oxidaza ≥2.5kU/l,calaza ≥	

					<p>350kU/l,HTIB(3-Hydroxy2,4,6-triiodo benzoic acid) 2.3mmol/l R2 sol.tampon pH8.1 25mmol/L;creatinaza ≥ 150kU/l, Peroxidaza ≥ 50kU/l,4-AA 2mmol/lHexoceanoferat de potasiu 0,18mmol/l</p> <p>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 8 zile - stabilitatea calibrării – minim 1 zi -liniaritate: ser, plasma, urina 0,1-14 mg/dl; -impachetare: R1 minim 315 teste</p>	
4	3369 6500- 0	GOT (ASAT) FS	set	4,00	<p>Aspartat Aminotransferaza (AST/GOT): ambalaj (R1-6x230,R2- 6x230) reactiv gata de utilizare ,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea aspartate aminotransferase din ser, plasma, -principiul metodei: UV- optimizat in acord cu IFCC -compozitie: R1:TRIS (pH 7.65) 110 mmol/L, L-Aspartate 320 mmol/L;MDH≥ 800 U/L LDH ≥ 1200 U/L R2: 2-oxoglutarat 65 mmol/L;NADH 1 mmol/L; -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C,nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 zile -stabilitatea calibrării: minim 6 zile -liniaritate: 0.6 – 600 U/L</p>	
5	3369 6500- 0	GOT (ALAT) FS	set	4,00	<p>Alanin Aminotransferaza (ALT/GPT): ambalaj (R1-6x230,R2- 6x230) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alanine aminotransferase din ser, plasma, -principiul metodei: UV optimizat in acord cu IFCC -compozitie: R1:TRIS (pH 7.15) 140 mmol/L, L-Alanine 700 mmol/L;LDH ≥ 2300 U/L R2: 2-oxoglutarat 85 mmol/L;NADH 1 mmol/L; -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C,nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 zile -stabilitatea calibrării: minim 6 zile -liniaritate: 1.2 – 600 U/L</p>	
6	3369 6500- 0	FOSFATAZ A ALCALINA FS IFCC	set	1,00	<p>Alkaline Phosphatase(ALP): ambalaj (R1-6x220,R2-6x220) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alkaline phosphatase din ser, plasma, -principiul metodei: IFCC -compozitie:R1: 2-Amino-2- methyl-1-propanol (pH 10.4 1) . 1 m o l/L, Magnesium acetate 2 mmol/L, Zinc sulphate 0.5 mmol/L, HEDTA 2.5 mmol/LR2: p- Nitrophenylphosphate 80 mmol/L-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;- stabilitate on board: minim 11 zile- stabilitatea calibrării: minim 11 zile- liniaritate: 0.6 – 1400 U/L- impachetare: R1 minim 220 teste/</p>	
7	3369 6500- 0	GGT FS	set	3,0	<p>GGT (gamma-glutamyltransferase): ambalaj (R1-6x380,R2- 6x380) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea gamma- glutamyltransferase din ser, plasma, -principiul metodei: cinetica in acord cu Szasz, standardizare IFCC -compozitie: R1: TRIS pH 8.28 135 mmol/L, Glycylglycine 135 mmol/L R2: L-Gamma-glutamyl-3-carboxy- pH 6.00,4-nitroanilide 22 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrării: minim 6 saptamani -liniaritate: 1.2 – 1200 U/L</p>	
8	3369 6500- 0	Bilirubina totala FS	set	2,00	<p>Bilirubina totala: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea bilirubinei totale din ser, plasma, -principiul metodei DCA; -compozitie: R1: Phosphate buffer 50 mmol/L, NaCl 150 mmol/L R2: 2,4-Dichlorophenyl-diazonium salt 5 mmol/L, HCl 130 mmol/L - stabilitate: pana la expirare la 2-8 C nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani</p>	

					- stabilitatea calibrării : minim 4 saptamani - liniaritate: 0.03–30 mg/dL
9	3369 6500- 0	Bilirubina directa FS	set	4,25	Bilirubina directa : ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea bilirubinei directe din ser, plasma, - principiul metodei DCA; -compozitie:R1: EDTA-Na2 0.1 mmol/L,NaCl 150 mmol/L,Sulfamic acid 100 mmol/LR2: 2,4- Dichlorophenyl-diazonium salt 0.5 mmol/L,HCl 900 mmol/L, EDTA-Na2 0.13 mmol/L - stabilitate: nedeschis pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board : minim 4 saptamanani- stabilitate calibrare : minim 9 zile- liniaritate: 0.01 – 10 mg/dL
10	3369 6500- 0	Alfa Amilaza FS	set	3,00	Amilaza: ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alfa amilazei din ser, plasma, urina, - principiul metodei: EPS-G7 standardizare IFCC - compozitie: R1: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L,NaCl 62.5 mmol/L,MgCl2 12.5 mmol/L ,Glucosidase ³ 2 kU/L R2: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L, EPS-G7 8.5 mmol/L - stabilitate: nedeschis pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitatea calibrării: minim 6 saptamani - liniaritate: 0.6- 1920 U/L
11	3369 6500- 0	Lipaza FS	set	1,50	Lipaza: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea lipazei din ser, plasma, -principiul metodei: Colorimetric rate, standardizareIFCC, substrat in microemulsie -compozitie R1: Good's buffer pH 8.0 50 mmol/L,Taurodesoxycholate 4.3 mmol/L,Desoxycholate 8.0 mmol/L Calcium chloride 15 mmol/L,Colipase 2.2 mg/L R2: Tartrate buffer pH 4.0 7.5 mmol/L,Taurodesoxycholate 17.2 mmol/L,Color substrate 0.65 mmol/L. -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 12 saptamani -stabilitatea calibrării: minim 12 saptamani -liniaritate: 3 – 300 U/L
12	3369 6500- 0	Acid uric TOOS	set	2,50	Acid uric (UA): ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea acid uric din ser, plasma,urina, -principiul metodei: TOOS (N-ethyl-N-(hydroxy-3-sulphopropyl)-m- toluidin; -compozitie: R1: Phosphate buffer pH 7.0 100 mmol/L,TOOS 1.25 mmol/L,Ascorbate oxidase 1,2 kU/LR2: Phosphate buffer pH 7.0 100 mmol/L, 4-Aminoantipyrine 1.5 mmol/L,K4[Fe(CN)6] 50 µmol/L,Peroxidase (POD) 5 kU/L,Uricase U/L ³ 250 mmol/L- stabilitate: pana la expirare la 2- 8 C nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitate calibrare: minim 6 saptamani- liniaritate: 0.24 -20.0 mg/dl;
13	3369 6500- 0	Proteina totală	set	0,5	Proteine totale: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea proteinelor totale din ser, plasma, -principiul metodei: Biuret -compozitie: R1: Sodium hydroxide 100 mmol/L,Potassium sodium tartrate 17 mmol/L R2: Sodium hydroxide 500 mmol/L,Potassium sodium tartrate 80 mmol/L,Potassium iodide 75 mmol/L,Copper sulphate 30 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 7 zile -stabilitatea calibrării: minim 7 zile -liniaritate: ser, plasma: 0.05 – 14 g/dL
14	3369 6500- 0	Trigliceride	set	1,00	Trigliceride: ambalaj (R1-6x530,R2-6x320) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea trigliceridelor din ser, plasma, -principiul metodei : enzimatic colorimetrica ce foloseste GPO

					<p>-compozitie: Good's buffer pH 7.2 50 mmol/L,4-Chlorophenol 4 mmol/L,ATP 2 mmol/L,Mg²⁺ 15 mmol/L,Glycerokinase (GK) 0.4 kU/L,Peroxidase (POD) 2 kU/L,Lipoprotein lipase (LPL) 2 kU/L,4-Aminoantipyrine 0.5 mmol/L Glycerol-3-phosphate-oxidase (GPO) 0.5 kU/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitatea on board: minim 12 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.5 –1000 mg/dL -impachetare:</p>	
15	3369 6500- 0	Colesterol	set	3,00	<p>Colesterol: ambalaj (R1-6x530,R2-6x320) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea colesterolului din ser, plasma, -principiul metodei: Enzymatic CHOD-PAP-compozitie:Goods buffer (pH 6.7) 50 mmol/L, Phenol 5 mmol/L, 4-Amonitipyrine 0.3 mmol/L, Cholesterol eswterase (CHE) ≥ 200 U/L, Cholesterol oxidase (CHO) ≥ 50 U/L, Peroxidase (POD) ≥ 3 kU/L- stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board 12 saptămîni; - stabilitatea calibrarii: minim 6 saptmani -liniaritate: 0.05 – 750 mg/dL</p>	
16	3369 6500- 0	HDL Colesterol	set	2,00	<p>HDL Colesterol: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea HDL cholesterol din ser, plasma, -principiul metodei: imunoinhibitie directa -compozitie: R1: Good's buffer pH 7.0 25 mmol/L,4-Aminoantipyrine 0.75 mmol/L,Peroxidase (POD) 2 kU/L,Ascorbate oxidase 2.25 kU/L,Anti-human b-lipoprotein antibody (sheep) R2: Good's buffer pH 7.0 30 mmol/L,Cholesterol esterase (CHE) 4 kU/L,Cholesterol oxidase (CHO) 20 kU/L N-Ethyl-N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)- 3,5-dimethoxy-4-fluoroaniline, sodium salt (F-DAOS) 0.8 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 5–180mg/dL</p>	
17	3369 6500- 0	LDL Colesterol	set	4,00	<p>LDL Cholesterol: ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea LDL-ului cholesterol din ser, plasma, -principiul metodei: determinare selectiva a LDL-ului -compozitie R1: Good's buffer pH 6.8 20 mmol/L,Cholesterol esterase (CHE) 2.5 kU/L ,holesterol oxidase (CHO) 2.5 kU/L N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-,3,5-dimethoxyaniline (H-DAOS),0.5 mmol/L,Catalase 500 kU/L R2: Good's buffer pH 7.0 25 mmol/L,4-Aminoantipyrine 3.4 mmol/L, Peroxidase (POD) 15 kU/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 4 saptamani -liniaritate: 1 – 400 mg/dl</p>	
18	3369 6500- 0	Fe IRON Ferene	set	1,00	<p>Fier : ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea fierului din ser, plasma, -principiul metodei: Ferene -compozitie: R1 Acetate buffer 1 mmol/L;Thiourea 120 mmol/L R2: Ascorbic acid 240mmol/L; Ferene 240 mmol/L, Thiourea 120 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: ser, plasma 2.2-1000 µg/dL</p>	
19	3369 6500- 0	Albuminuria	set	1,00	<p>Albumin/uria: ambalaj (R1-3x150,R2-3x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea albuminei în urină , plasma,urina, -principiul metodei: fotometric</p>	

20	3369 6500- 0	CRP FS	set	1,00	<p>CRP (C-reactive protein): ambalaj (R1-4x570,R2-3x760)reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea proteinei C reactive din ser, plasma,</p> <p>-principiul metodei: imunoturbidimetrie</p> <p>-compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L,Anti-human CRP antibodies (goat)</p> <p>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;</p> <p>-stabilitate la board: minim 6 spatamani</p> <p>-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani</p> <p>-liniaritate: 0.1 -250 mg/L</p>
21	3369 6500- 0	ASL-O FS	set	2,00	<p>ASL-O ambalaj (R1-6x100,R2-6x100):reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea ASL-O din ser.</p> <p>-principiul metodei: imunoturbidimetrie</p> <p>-compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L,Anti-human ASL-O antibodies (goat)</p> <p>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;</p> <p>-stabilitate la board: minim 6 spatamani</p> <p>-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani</p> <p>-liniaritate: 0.1 -250 mg/L</p>
22	3369 6500- 0	CK-NAC FS	Set	1,00	<p>CK (creatin kinaza): reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea creatin kinazei din ser, plasma, amb alaj R1-6x315 R2-6x315</p> <p>-principiul metodei:UV- optimizat IFCC/DGKC;</p> <p>-compozitie: R1: Imidazole pH 6.0 60 mmol/L,Glucose 27 mmol/L,N-Acetylcysteine (NAC) 27 mmol/L,Magnesium acetate 14 mmol/L,EDTA-Na2 2 mmol/L,NADP 2.7 mmol/L,Hexokinase (HK) ³ 5 kU/L R2: Imidazole pH 9.0 160 mmol/L,ADP 11 mmol/L,AMP 28 mmol/L,Diadenosine pentaphosphate 55 µmol/L,Glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6P-DH) 14 kU/L EDTA-Na2 2 mmol/L, Creatine phosphate 160 mmol/L</p> <p>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C;</p> <p>- stabilitate on board: minim 12 saptamani</p> <p>- stabilitatea calibrarii : minim 12 saptamani</p> <p>- liniaritate: 0.6 – 1200 U/L</p> <p>- impachetare: R1 minim 315 teste</p>
23	3369 6500- 0	CK-MB FS	set	1,00	<p>CK-MB: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea CK-MB- ului din ser, plasma, ambalaj R1-4 x120 R2-4 x120</p> <p>-principiul metodei: UV optimizat in acord cu IFCC si DGKC</p> <p>-compozitie: R1:Imidazole/Good` s buffer 120 mmol/L, Glucose 25 mmol/L, N-Acetylcysteine (NAC) 25 mmol/L,Magnesium acetate 12.5 mmol/L,EDTA-Na2 2 mmol/L,NADP 2.5 mmol/L,Hexokinase (HK) 5 kU/L, Monoclonal antibodies against human CK-M; inhibiting capacity 2500 U/L R2: Imidazole/Good` s buffer 90 mmol/L,ADP 10 mmol/L AMP 28 mmol/L,Glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6P-DH) 15 kU/L, Diadenosine pentaphosphate 50 µmol/L, Creatine phosphate 150 mmol/L</p> <p>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;</p> <p>- stabilitate on board: minim 5 saptamani</p> <p>- stabilitatea calibrarii: minim 5 saptamani</p> <p>- liniaritate:1.2-1920 U/L</p> <p>- impachetare: R1 minim 150 teste</p>
24	3369 6500- 0	Magneziu FS	set	0,5	<p>Magneziu: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea magneziului din ser, plasma,urina</p> <p>-principiul metodei: Xylidyl blue in solutie alcalina</p> <p>-compozitie: Ethanolamine pH 11.0 750 mmol/L,GEDTA (Glycoetherdiamine tetraacetic acid) 60 µmol/L, Xylidyl blue 110 µmol/L</p> <p>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;</p>

					-stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 12 zile -liniaritate: ser, plasma 0.03–5.0 mg/dL -impachetare: R1 minim 160 teste
25	3369 6500-0	LDH IFCC	set	1,00	LDH: reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea LDH-ului din ser, plasma, ambalaj R1-6x150 R2-6x150 -principiul metodei UV optimizat in acord cu IFCC si DGKC -compozitie: R1: N-Methyl-D-Glucamine pH 9.40 420 mmol/L, L-Lactate 65 mmol/L R2: NAD+ 50 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 2 saptamani -liniaritate: 6-1200 U/L -impachetare R1 minim 150 teste/kit
26	3369 6500-0	Pancreatic amylase FS	set	0,50	Pancreatic Amylase: Ambalaj R1-6x150 R2- 6x150 reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alfa amilazei din ser, plasma, urina, - principii metodei: EPS-G7 standardizare IFCC - compozitie: R1: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L, NaCl 62.5 mmol/L, MgCl2 12.5 mmol/L, Glucosidase 3 2 kU/L R2: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L, EPS-G7 8.5 mmol/L - stabilitate: nedeschis pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani - liniaritate: 0.6- 1920 U/L - impachetare: R1 minim 150 teste
27	3369 6500-0	Albumina FS	set	1,00	Albumina: Ambalaj R1-4x245 reactiv gata de utilizare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea proteinelor din ser, plasmă cu coduri de bară. -principiul metodei: Pyrogalol red -compozitie: R Pyrogalol Red 400 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C; 60 zile dupa deschidere
28	3369 6500-0	Phosphor FS	set	0,50	Phosphor Ambalaj R1-4x100 R2-4x100: reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea magneziului din ser, plasma, urina -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 12 zile -liniaritate: ser, plasma 0.03–5.0 mg/dL -impachetare: R1 minim 160 teste
29	3369 6500-0	Factorul Reumatoid (RF) FS	set	4,00	RF: ambalaj (R1-6x100, R2-6x100) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea RF din ser. -principiul metodei: imunoturbidimetrie- compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L, Anti-human RF antibodies (goat)-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate la board: minim 6 saptamani-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani-liniaritate: 0.1 -250 mg/L
30	3369 6500-0	Calibrator Universal p/u biochimie	set	2,00	Ser de calibrare, liofilizat, utilizat pentru calibrarea analitilor determinati pe aparat Impachetare: 6 fl x 3 ml/kit Se reconstituie cu 3 mL apa distilata deionizata Stabilitate dupa reconstituire: 30 zile la congelator
31	3369 6500-0	Calibrator p/u lipide	set	1,00	Ser de calibrare, liofilizat, utilizat pentru calibrarea analitilor determinati pe aparat Impachetare: 3 fl x 2 ml/kit Se reconstituie cu 3 mL apa distilata deionizata Stabilitate dupa reconstituire: 30 zile la congelator
32	3369 6500-0	Calibrator CRP	set	2,00	Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea proteinei C reactive Impachetare 5 x 1 mL Stabilitate dupa deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C

33	3369 6500-0	Calibrator ASL-O	set	1,00	Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea ASL-O reactive Impachetare 5 x 1 mL Stabilitate dupa deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C
34	3369 6500-0	Calibrator FR	set	1,00	Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea RF reactive Impachetare 5 x 1 mL Stabilitate dupa deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C
35	3369 6500-0	Trulab urina Level I	set	1,00	Parametri în urină-glucoza,Proteina.Ser control normal, liofilizat, Impachetare: 6 fl x 5 ml Lichid stabil Conditii de pastrare (inainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C
36	3369 6500-0	Trulab urina Level II	set	1,00	Parametri în urină-glucoza,Proteina.Ser control patologic, liofilizat, Impachetare: 6 fl x 5 ml Lichid stabil.Conditii de pastrare (inainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C
37	3369 6500-0	Trucal Protein L-1	set	1,00	Ser control normal, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor PCR,ASO,FR ,(turbodimetrie.) din ser, Impachetare: 5 fl x 1ml Lichid stabil Conditii de pastrare : de la +2°C la +8°C
38	3369 6500-0	Trucal Protein L-2	set	1,00	Ser control normal, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor PCR,ASO,FR ,(turbodimetrie.) din ser, Impachetare: 5 fl x 1ml Lichid stabil Conditii de pastrare : de la +2°C la +8°C
39	3369 6500-0	Biochimie Trucal CK- MB	set	1,00	Ser control patologic, liofilizat, ce asigura curba de calibrare pentru parametrii CK-MB din ser, Impachetare: 3 fl x 1ml Lichid stabil Conditii de pastrare : de la +2°C la +8°C
40	3369 6500-0	Trulab N,Control normal	set	2,00	Ser control normal, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor de biochimie clinica uzuala din ser, Impachetare: 6 fl x 5 ml Conditii de pastrare (inainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C Se reconstituie cu 5 ml de apa distilata Stabilitate dupa reconstruire: 30 zile la congelator
41	3369 6500-0	Calibrator pentru albuminuria	set	1,00	Ser control , ce asigură curba de calibrare pentru albuminuria cu cod de bare ,ambalaj de 3x1 ml
42	3369 6500-0	Protein multi- calibrator	set	1,00	Ser control , ce asigură curba de calibrare pentru parametrii imulogici și biochimici, ambalaj de 3x1 ml
43	3369 6500-0	Trulab P,Control patologic biochimie	set	2,00	Ser control patologic, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor de biochimie clinica uzuala din ser, Impachetare: 6 fl x 5 ml Conditii de pastrare (inainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C Se reconstituie cu 5 ml de apa distilata Stabilitate dupa reconstruire: 30 zile la congelator
44	3369 6500-0	Solutie spalare Cuvette Wash	bidoane	20,00	Solutie de spalare a cuvelor dupa efectuarea testelor cu codul Cat. No. 980114. Impachetare 2000 ml/bidon. Compozitie: hidroxid de sodium 3.6 %. Se pastreaza la 50-250C.Ambalaj 1x2000 ml
45	3369 6500-0	Solutie spalare Conditioner Wash	bidoane	14,00	Solutie de verificare a cuvelor inainte de efectuarea testelor cu codul Cat. No.980115. Impachetare 2000 ml/bidon. Compozitie: acid sorbic de potasiu 0.2%, acid citric 0,07%, surfactant. Se pastreaza la 50-250 C. Ambalaj 1x2000 ml
46	3369 6500-0	Reagent Probe Wash 1	ml	250,0	Detergent cu codul Cat. No. 980106 compatibil cu analizatorul biochimc JCA-BM6010/C JEOL Ambalaj (5pcs-5x250mL)
47	3369 6500-0	Reagent Probe Wash 2	ml	250,0	Detergent cu codul Cat. No. 980107 compatibil cu analizatorul biochimc JCA-BM6010/C JEOL Ambalaj (5pcs-5x250mL)
48	3369 6500-0	Fluorinert Dialektika FC-43-5 kg	bidon	1,00	Ulei baie de incubare cu codul Cat. No.980001 Compozitie : fluorocarbon non- reactiv . Se pastreaza la 150-300 C. Impachetare: 1x5 kg

49	3369 6500-0	Ac –reagenți	unit	2,00	Compatibil cu analizatorul JEOL	
50	3369 6500-0	Ac-probe	unit	2,00	C ompatibil cu analizatorul JEOL	
51	3369 6500-0	Reșină de trocă ionică	buc	1,0	Purolite MB400, Împachetare 1x25 litri	
52	3369 6500-0	Filtre osmoza	buc	3,00	Fitre osmoza pentru statia de apa. Împachetare buc.1x1	
Valoarea estimată pentru Lotul 1						395 969,00
Lotul 2. Reagenți și consumabile de laborator compatibili cu analizatorul automat Premier Hb9210						
1	3369 6500-0	Kit cu reagenți compatibili cu analizatorul Premier Hb9210 Ambalaj (1x500 teste)	set	4,00	Kit cu următorul conținut: 09-03-0008 Premier Affinity A1c 500 1. 01-03-0095 Premier Buffer A Reagent 940 mL2. 01-03-0096 Premier Buffer B Reagent 940 mL3. 01-03-0097 Premier Diluent Reagent 3.8 L4. 01-03-0098 Premier Wash Reagent 940 mL	
2	3369 6500-0	Calibrator HbA1c L-1	set	1,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.	
3	3369 6500-0	Calibrator HbA1c L-2	set	1,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.	
4	3369 6500-0	Control HbA1c L-1	set	1,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.	
5	3369 6500-0	Control HbA1c L-2	set	1,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.	
Valoarea estimativă pentru Lotul 2						88 800,00
Lotul 3 Capilare Pancenco sterile						
1	3369 6500-0	Capilare Pancenco sterile	buc	300	Capilare Pancenco sterile de sticlă ambalate individual pentru determinarea timpului de coagulare a sângelui periferic	
Valoarea estimativă pentru Lotul 3						1 300,00
Valoarea estimativă totală						486 069,00

9. În cazul procedurilor de preselectie se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. **nu se utilizează**
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
 - 2) Pentru mai multe loturi;
 - 3) **Pentru toate loturile;**
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant _____
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admit**
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **Livrarea Bunurilor se efectuează de către Furnizor la adresa autorității contractante: mun. Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70, în termen de 10 zile după**

înaintarea comenzii de livrare (în format de notificare electronică). Livrarea se efectuează de către operator economic din contul personal, inclusiv descărcarea/depozitarea mărfii

13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2024

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

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): *nu se admit*

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

16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
Documentele ce constituie oferta			
1	DUAE	DUAE aprobat prin ordinul ministrului finanțelor nr. 72/2020 din 11.06.2020- (modificat prin ord. MF nr.146 din 24.11.2020) Complectat si semnat electronic;	Obligativiu
2	Specificații de preț	Anexa nr. 22 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
3	Specificații tehnice	Anexa nr. 23 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
4	Garantia pentru oferta în valoare de 1% din suma ofertei fara TVA.	Anexa nr.9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 sau ordin de plată transferat pe contul beneficiarului IMSP Policlinica de Stat C/F 1006601003924, mun.Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70; Trezoreria de Stat; TREZMD2X C IBAN: MD28TRPCCC518430E00027AA	Obligativiu
Documente de calificare			
5	Cerere de Participare	Anexa nr. 7 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
6	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei	Anexa nr. 8 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
7	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/ EXTRAS din Registrul de Stat al persoanelor juridice -copie, confirmată cu semnătura electronică a Operatorului economic	Obligativiu
8	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativiu
9	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor eliberat de Inspectoratul Fiscal	Copie-confirmată prin semnătura electronică a Operatorului economic	Obligativiu
10	Garantia de buna executie a contractului 5% din valoarea totala a contractului.	conform Anexei nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 originalul garanției pentru ofertă	Se va prezenta de către ofertantul

		emis de banca deținătoare de cont in marime de 5% , <i>sau prin transfer pe contul beneficiarului</i> IMSP Policlinica de Stat C/F 1006601003924 , mun.Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70; Trezoreria de Stat; TREZMD2X C IBAN: MD28TRPCCC518430E00027AA cu nota "Pentru garanția de bună executare a contractului la procedura de achiziție prin LD", Termenul de valabilitate al garanției de bună execuție va depăși cu cel puțin 10 zile calendaristice data planificată a semnării Actului de predare-primire a Bunurilor.	câștigător odată cu încheierea contractului.
11	DECLARAȚIE privind confirmarea identității 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.	Original- Declarația Aprobata prin Ordinul Ministerului de Finante nr.145 din 24 noiembrie 2020 , cu semnătura electronică a Operatorului economic Doar pentru agentii economici castigatori .	Obligatori
12	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui min 80% din termenul total al produsului, dar nu mai puțin de 12 luni.	Declarație privind asigurarea valabilității confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului.	Obligatori
13	Declarație de disponibilitate a unei persoane instruite de producătorul echipamentului sau de organism autorizat/recunoscut de acesta	Original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului.	Obligatori Cu excepția lotului 3
14	Prezentarea certificatelor de instruire a personalului, eliberate de producător sau organism autorizat/recunoscut de acesta	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului.	Obligatori Cu excepția lotului 3
15	Mostre pentru produsele solicitate	Vor fi prezentate timp de 3 zile de la solicitare	Obligatori
	NOTĂ!	1.Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu echipamentul autorității contractante de la producătorul utilajului. 2.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de inginerii autorizați de producător , care vor suporta toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor să fie compatibil cu echipamentul.	OBLIGATORIU Cu excepția lotului 3

17. Garanția pentru oferta in valoare de 1% din suma ofertei fara TVA .

18. Garanția de bună execuție a contractului, 5% din valoarea totala a contractului.

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

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): **nu se aplică**
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu se aplică**
22. Ofertele se prezintă în valuta **lei MD**
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **cel mai mic pret**
24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: **nu se aplică**
25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- **până la ora: SIA RSAP**
 - **pe data: SIA RSAP**
26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
27. Termenul de valabilitate a ofertelor: **60 zile**
28. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**
Ofertele întârziate vor fi respinse.
29. 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.
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba de stat – **Limba română.**
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu**
32. 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
33. 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 se aplică**
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **nu se aplică**
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **nu se aplică**
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **27.02.2024**
37. 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 |
| Facturarea electronică | Se acceptă |
| Plățile electronice | Se acceptă |
38. 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
39. Alte informații relevante: **plata se va efectua în decurs de 15 zile din data acceptării de către Cumpărător a facturii fiscale.**

* Ofertanții vor considera că toată informația plasată de către Ofertant în cadrul SIA „RSAP” M-Tender poartă un caracter public. Documentele ofertei care conțin informații confidențiale și sunt atribuite la secretul comercial,

în vederea protejării proprietății intelectuale și a datelor cu caracter personal, în vederea respectării art.17 alin.(2) din Legea nr.131/2015, se vor expedia autorității contractante prin email, la adresa: achizitii.contracte@bnm.md, până la termenul limită de depunere stabilit. Datorită caracterului public al procedurii de achiziție, formularele (Specificații tehnice, Specificații de preț, Formularul DUAE și garanția pentru ofertă (după caz)) își vor păstra obligatoriu caracterul public și nu poate fi clasificat ca secret comercial sau informație confidențială. Orice nerespectare a prevederilor de mai sus determină descalificarea ofertei.

Conducătorul grupului de lucru: _____ Viorica EFROS .