

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reactivelor și consumabilelor de laborator pentru anul 2019

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Spitalul Raional Cahul**
2. IDNO: **1009603003860**
3. Adresa: **or.Cahul, str.Ștefan cel Mare,23**
4. Numărul de telefon/fax: **0299/2-76-41; 076700112**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **office.srcahul@gmail.com**
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, www.mtender.gov.md**
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): **Autoritate contractantă**
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	Cerințe generale
Lot Nr.1 Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS producător Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, de tip închis Valoarea estimată: 110 000,00 fără TVA						
1	33696500-0	Soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	L	5	flacon cu volum 1 L	1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(<i>sistem închis</i>), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare 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). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific).
2	33696500-0	Hipoclorid 0,5%, soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	L	8	flacon cu volum 1 L	
3	33696500-0	HDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	2	Set R1+R2, 80 ml, cu calibrator	
4	33696500-0	LDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	2	Set R1+R2, 80 ml, cu calibrator	
5	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent	Set	12	Set 1x32 ml	
6	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator	Set	4	Set calibrator HbA1c,4x0,5 ml	
7	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut, și nivel patologic înalt	Set	4	Set control HbA1c, 4x0,5 ml	
8	33696500-0	Lipaza reagent	Set	2		
9	33696500-0	CK-MB control	Set	3		
10	33696500-0	Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman	MI	180	Multicalibrator universal , ser uman (ELICAȘL 2) bfl.3 ml	
11	33696500-0	Material de control pentru biochimie nivel I, bazat pe ser uman	MI	250	Control normal, ser uman (ELITROL I), fl.5 ml	
12	33696500-0	Material de control pentru biochimie nivel II, bazat pe ser uman	MI	300	Control parologic, ser uman (ELITROL I), fl.5 ml	

						<p>7. 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.</p> <p>8. 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.</p>
<p align="center">Lot Nr.2 Piese de schimb și consumabile/accesorii pentru analizator biochimic automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, de tip închis Valoarea estimată: 33 000,00 fără TVA</p>						
1	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru PRO XS	Set	1		<p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.</p> <p>5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.</p>
2	33696500-0	International Light Technologies (lampi)	Buc	4		
3	33696500-0	Rotor cuvetă pentru PRO M (3 rotore în set)	Set	5		
4	33696500-0	Rotor cuvetă pentru PRO XS (10 rotore în set)	Set	8		
5	33696500-0	PLPR element (element de racire la an. biochimic PRO XS)	Buc	1		
<p align="center">Lotul 3: Specificații standard a reagenților pentru investigații hematologice pentru Analizator semiautomat PCE 210 tip deschis. Valoarea estimată: 25 000,00 fără TVA</p>						
1	33696500-0	Soluție Diluent (Diluid) Erma	L	520	Canistra 20 l	<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Nota:</p> <p>1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibrările și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod</p>
2	33696500-0	Soluție Diaclean Erma (Diaclenz)	L	30	Canistra 5 l	
3	33696500-0	Soluție Dialyse Erma (Cymet)	MI	6500	flacon	
4	33696500-0	Set de control 3 DIFF în 3 nivele (înalt, patologic, normal) 8 parametri (Normal, High, Low)	ml	37,5	Set de control 3 fl.x2,5 ml (Normal, High, Low), flacon	
5	33696500-0	Pompe pentru PCE	Buc	3		

					obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2.Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)	
Lotul 4: Reagent, calibratori și material de control pentru Analizatorul Hematologic Automat SYSMEX XS-1000i, Producător Japonia de tip închis Valoarea estimată:197 000,00 lei fără TVA						
1	33696500-0	Reagent Cellpack pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.	L	1440	"Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodium chloride 0,64%, Boric acid 0,10%, Sodium tetraborate - 0,02%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	<p>Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</p> <p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>5. Calibratorii și materialele de calibrare 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).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>7. 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.</p> <p>8. 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.</p>
2	33696500-0	Reagent Stromatolyser-4DL pentru lizarea eritrocitelor și trombocitelor și diluarea leucocitelor.	L	90	"Ambalaj solicitat: 5 L Componența: Non-ionic surfactant 0,18%, Organic quaternary ammoniumsalt 0,08%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
3	33696500-0	Reagent Stromatolyser-4DS pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil.	MI	1470	"Ambalaj solicitat: 42 ml Componența: Polymethine dye 0,002%, Methanol 3,00%, Ethylene glycol 96,90%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
4	33696500-0	Reagent Sulfolyser pentru lizarea eritrocitelor și măsurarea hemoglobinei.	L	22,5	"Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodium lauryl sulphate 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
5	33696500-0	Detergent Cellclean pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.	MI	100	"Ambalaj solicitat: 50 ml Componența: Sodium hypochlorite 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul	

					analizatorului."	
6	33696500-0	Set control 5 DIFF în 3 nivele scăzut, normal, înalt).	MI	18	Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
Lotul 5: Piese de schimb și consumabile/accesorii pentru analizator hematologic automat de tip închis, SYSMEX xi-1000 Valoarea estimată:14 000,00 lei fără TVA						
1	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru Sysmex XS-1000i	Set	1		<p>Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat
Lotul 6: Reagenți de ionogramă și materiale de control pentru analizatorul automat ionoselectiv EasyLyte Valoarea estimată:30 000,00 fără TVA						
1	33696500-0	Soluție enzimatică de spălare zilnică a analizorului ionoselectiv EasyLyte, kit 100 ml	set	2	Set cu flacon de 100 ml soluție enzimatică, pregătire extempore.	<p>Cerințe generale:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare 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). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperea dotată cu
2	33696500-0	Material de control în 3 nivele pentru analizorul EasyLyte K/Na	Set	4		
3	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte, K/Na,	Set	1		
4	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „K”	Buc	1		
5	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „Na”	Buc	1		
6	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte de referință	Buc	1		
7	33696500-0	Solution valve	Buc	1		

						<p>echipament specific).</p> <p>7. 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.</p> <p>8. 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.</p>
<p>Lotul 7: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA Valoarea estimată: 35 000,00 fără TVA</p>						
1	33696500-0	HBs Ag (96 teste)	Set	25	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-" calibratori	<p>Cerințe generale:</p> <p>1. Ofertantul prezintă certificatul CE sau echivalentul lui, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni</p> <p>2. La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul cîștigător în termen de 5 zile din momentul luării deciziei. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,9% și specificitatea 100%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor.</p> <p>4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p>Notă **</p> <p>In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică.</p>
2	33696500-0	Anti-HBs Ag (96 teste)	Set	10	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.	
3	33696500-0	Anti-HCV sumar (96 teste)	Set	23	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-" calibratori	
4	33696500-0	Anti-HBcor sumar (96 teste)	Set	10	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-" calibratori	
<p>Lotul 8: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA Valoarea estimată: 47 000,00 fără TVA</p>						
1	33696500-0	HBe Ag+Ab (96 teste)	Set	4	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-" calibratori	
2	33696500-0	Anti-HCV IgM (96 teste)	Set	1	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-" calibratori	
3	33696500-0	Anti-HAV IgM (96 teste)	Set	2	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-" calibratori	
4	33696500-0	HDV sumar (96 teste)	Set	15	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
5	33696500-0	HDV IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
6	33696500-0	Anti-HBcor IgM (96 teste)	Set	1	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.	
<p>Lotul 9: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA Valoarea estimată: 36 000,00 fără TVA</p>						
1	33696500-0	PSA (96 teste)	Set	6	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
2	33696500-0	CA 125 (96 teste)	Set	4	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	

3	33696500-0	CEA (96 teste)	Set	6	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	Sensibilitatemaximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorișer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).
4	33696500-0	CA 19-9	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
5	33696500-0	CA 242	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
6	33696500-0	AFP (96 teste)	Set	6	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
Lotul 10: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA Valoarea estimată: 3 500,00 fără TVA						
1	33696500-0	Feritina (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
Lotul 11: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA Valoarea estimată: 35 500,00 fără TVA						
1	33696500-0	T 3 (96 teste)	Set	5	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
2	33696500-0	T 4 (96 teste)	Set	6	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
3	33696500-0	Anti-TPO (96 teste)	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
4	33696500-0	Anti-TG (96 teste)	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
5	33696500-0	Prolactina (96 teste)	Set	4	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
6	33696500-0	Cortizol (96 teste)	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
7	33696500-0	Testosteron	Set	4	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
8	33696500-0	TSH	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
9	33696500-0	FSH	Set	4	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
10	33696500-0	Estradiol	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
Lotul 12: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA Valoarea estimată: 6 000,00 fără TVA						
1	33696500-0	Parathormonul	Set	2		
Lotul 13: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA Valoarea estimată: 14 000,00 lei fără TVA						
1	33696500-0	Ig A	Set	2		
2	33696500-0	Ig M	Set	2		
3	33696500-0	Ig G	Set	2		
4	33696500-0	IgE	Set	2		
Lotul 14: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA Valoarea estimată: 15 000,00 lei fără TVA						
1	33696500-0	Anticorpul anticardiolipinici IgM	Set	3		

2	33696500-0	Anticorpii anticardiolipinici IgG	Set	3		
Lotul 15: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA						
1	33696500-0	17-OH progesteronset	Set	2		
Valoarea estimată: 7 900,00 lei fără TVA						
1	33696500-0	Anticorpii antifosfolipidelor IgM	Set	3		
Valoarea estimată: 5 000,00 lei fără TVA						
1	33696500-0	Anticorpii antifosfolipidelor IgG	Set	3		
Valoarea estimată: 5 000,00 lei fără TVA						
1	33696500-0	Troponina (cantitativ, ELISA)	Set	1		
Valoarea estimată: 3 000,00 lei fără TVA						
1	33696500-0	D-dimer (cantitativ, ELISA)	Set	1		
Valoarea estimată: 5 500,00 lei fără TVA						
Lotul 16: Investigații clinice generale, hematologice (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)						
Veseli și articole de ustensilă						
1	33696500-0	Eprubetă cu Citrate de Na 3,8 %, volum 3 ml, (cu vacuum), prevăzută cu etichetă pentru marcaj cu dop de culoare bleu-marin, din masă plastică	Buc	7000	Valoarea estimată: 5 000,00 lei fără TVA	<p>Cerințe specifice:</p> <p>Vîrfuri, vîrfuri universale cu filtru în stative, sterile p/u PCR să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Hamilton și Lenppipet, prezentarea mostrelor este obligatorie.</p> <p>Eprubete Eppendorf pentru PCR să fie cu clapa capacului elastic și urechiușă mare. Eprubetele să fie cu etichetă, cu căpac rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie.</p> <p>Cerințe p/u sonde, periuțe citologice, șervețelele înbivate cu alcool – să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic. Recipiente pentru deșeurile de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.</p> <p>Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător.</p> <p>- Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.</p>
2	33696500-0	Virfuri plastic galbene 10-200mcl	Buc	50000	Valoarea estimată: 2 000,00 lei fără TVA	
3	33696500-0	Virfuri plastic 100-1000 albastre	Buc	40000	Valoarea estimată: 1 000,00 lei fără TVA	
4	33696500-0	Lame de sticlă cu margini șlefuite la 90°, capăt mățuit pe ambele părți (76 mm x 26 mm)	Buc	5000	Valoarea estimată: 1 600,00 lei fără TVA	
5	33696500-0	Markere permanente pentru sticlă (pentru laborator) culoare negru	Buc	100	Valoarea estimată: 1 000,00 lei fără TVA	
6	33696500-0	Tamponașe cu alcool 70°, în ambalaj de plastic, container, prevăzută cu capac și rulare la folosire, fără evaporare	Buc	50	Valoarea estimată: 2 000,00 lei fără TVA	
7	33696500-0	Slaid plnașete pentru citirea sedimentului urinar cu 10 locuri pentru citire, prevăzute cu grilaj (cameră de numărare)	Buc	1000	Valoarea estimată: 6 000,00 lei fără TVA	
Reactivi chimici pentru analize de rutină						
1	33696500-0	Acid sulfuric, H2SO4	L	2	Valoarea estimată: 300,00 lei fără TVA	
2	33696500-0	KOH (hidroxid de potasiu), g (granule)	Kg	1	Valoarea estimată: 500,00 lei fără TVA	
Reactivi pentru cercetarea sistemului de hemostază						
1	33696500-0	Protrombin (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	35	Valoarea estimată: 14 000,00 lei fără TVA	
2	33696500-0	Fibrinogen (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	25	Valoarea estimată: 14 000,00 lei fără TVA	
3	33696500-0	TTPA(reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	5	Valoarea estimată: 10 000,00 lei fără TVA	
4	33696500-0	TT (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	5	Valoarea estimată: 4 000,00 lei fără TVA	
5	33696500-0	Material de control hemostază nivel patologic scăzut, volum 2-4 ml	Set	4	Valoarea estimată: 4 000,00 lei fără TVA	

6	33696500-0	Material de control hemostază nivel normal, volum 2-4 ml	Set	4	Valoarea estimată: 5 000,00 lei fără TVA
7	33696500-0	Cuve din plastic cu bila, pentru hemostaza	Buc	20000	Valoarea estimată: 32 000,00 lei fără TVA
Reactivi pentru hematologie					
1		Albastru de methilen	L	2	Valoarea estimată: 1 000,00 lei fără TVA
Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)					
1	33696500-0	Teste pentru determinarea a 11 parametri în urină (Mission test): leucocite, nitrați, urobilinogen, protein. pH, eritrocite, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic.	Set	250	Valoarea estimată: 31 000,00 lei fără TVA
2	33696500-0	Troponina T/I	Casete	1000	Valoarea estimată: 16 000,00 lei fără TVA
3	33696500-0	Set control proteină în urină cu calibratori, 4 nivele (0,1; 0,2; 0,4; 0,8)	Set	1	Valoarea estimată: 1 300,00 lei fără TVA
4	33696500-0	Proteina C reactivă, metoda latex, 100 teste	Set	25	Valoarea estimată: 4000,00 lei fără TVA
5	33696500-0	Factor Reumatoid, metoda latex, 100 teste	Set	10	Valoarea estimată: 1 500,00 lei fără TVA
6	33696500-0	ASLO, metoda latex, 100 teste	Set	10	Valoarea estimată: 1 500,00 lei fără TVA
7	33696500-0	Set pentru determinarea Reticulocitelor în single capilar (capilare cu reagenți inclus albastru de crezil) 50 tuburi	Set	2	Valoarea estimată: 6 000,00 lei fără TVA
8	33696500-0	HAV IgM test / strip / casete	Casete	50	Valoarea estimată: 9 500,00 lei fără TVA
9	33696500-0	Ulei de ricin	MI	1300	Valoarea estimată: 2 000,00 lei fără TVA
10	33696500-0	Cuve pentru biochimie	Buc	120000	Valoarea estimată: 2 000,00 lei fără TVA
11	33696500-0	RPR carbon (Reagin plasma reaction) 150 teste	Set	5	Valoarea estimată: 1 900,00 lei fără TVA
12	33696500-0	TPHA (Treponema Pallidum HaemAgglutination test) Setul să conțină: Diluent TPHA flacon de a câte 20 ml, Test celule 1 și Test celule 2 de a câte 8,5 – 9 ml, control pozitiv și control negativ, cât și pipetă dozatoare, 100 teste	Set	2	Valoarea estimată: 3 000,00 lei fără TVA
13	33696500-0	Dozator multicanal (8 canale) cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-200 ml. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	2	Valoarea estimată: 2 000,00 lei fără TVA
14	33696500-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-200 ml. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5	Valoarea estimată: 3 500,00 lei fără TVA
15	33696500-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 200-1000 ml. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	2	Valoarea estimată: 3 000,00 lei fără TVA
16	33696500-0	Carbolfuchsin	L	2	Valoarea estimată: 1000,00 lei fără TVA
17	33696500-0	Termohirtie pentru analizator hematologic semiautomat PCE	Buc	250	Valoarea estimată: 1 250,00 lei fără TVA

		210, lățime 5,5 cm				
Lotul 17: Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) Valoarea estimată: 3 500,00 fără TVA						
1	33696500-0	Reagent monoclonal anti- A, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	MI	100	fl. 10 ml	
2	33696500-0	Reagent monoclonal anti -B, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	MI	100	fl. 10 ml	
3	33696500-0	Reagent monoclonal anti -AB, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	MI	100	fl. 10 ml	
4	33696500-0	Reagent monoclonal anti -D IgM, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	MI	100	fl. 10 ml	
5	33696500-0	Reagent monoclonal anti- D IgM + IgG, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	MI	100	fl. 10 ml	
Valoarea estimativă totală						825 750,00

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

1) Pentru toate loturile

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admit oferte alternative**

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: Pe parcursul anului 2019, în termen de 5-10 zile de la efectuarea comenzii, la depozit IMSP SR Cahul.

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**

(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 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	Formularul DUAE	Original, completat și confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
2	Oferta de preț	Formularul F4.2 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
3	Oferta tehnică	Formularul F4.1 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
4	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%	Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. SR Cahul Denumirea Băncii: B.C.'VICTORIABANK'S.A.	Da

		<p>Codul fiscal: 1009603003860 IBAN: MD44VI00000022515094MDL cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. _____ din 5 _____"</p> <p>Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</p>	
5	Certificat de înregistrare a întreprinderii	<p>Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului</p> <p>*(Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</p>	
6	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	<p>Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului</p> <p>*(Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</p>	
7	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	<p>copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmat prin semnatura și ștampila Participantului</p> <p>*(Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</p>	
8	Licența de activitate (dacă domeniul de activitate se licențiază)	<p>Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului</p> <p>*(Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</p>	
9	Toate documentele solicitate în lista reagenților și consumabilelor de laborator (CE, ISO și alte)	<p>Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului</p> <p>*(Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</p>	
10	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din valoarea Contractului	<p>Original de Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 3.3 din Capitolul III – sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. Spitalul Raional CAHUL Denumirea Băncii: MFTTCahul Codul fiscal: 1009603003860 IBAN: MD44VI00000022515094MDL cu nota "Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. ___ din ___"</p> <p>*(Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)</p>	
11	Declarație pe propria răspundere (în forma liberă) privind lipsa motivelor de excluderea de la procedură.	<p>Ofertantul nu se află în următoarele situații:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Motive referitoare la condamnările penale <ol style="list-style-type: none"> 1. Motive legate de plata impozitelor sau a contribuțiilor la asigurările sociale 2. Includerea în lista de interdicție a operatorilor economici 3. Motive legate de faliment, insolvență, conflicte de interes sau abateri profesionale <p>Declarația, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului</p> <p>*(Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</p>	Da

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânseși 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, 3 runde, pasul minim 1%.

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

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **cel mai mic preț pe lotul întreg și corespunderea cu cerințelor solicitate la loturile:1-14,17. Cel mai mic preț pe poziții și corespunderea cu cerințelor solicitate la loturile:15,16.**

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 anunțului din SIA RSAP**
- pe: *[data]* _____

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: **90 zile**

24. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP, or.Cahul, str.Ștefan cel Mare,23**
(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: _____

(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 se aplică.**

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	Nu se acceptă
plățile electronice	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): nu

(se specifică da sau nu)

35. Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru: Oleg Creciun
L.Ș.