

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Privind Achiziționarea investigațiilor hematologice pentru analizoare conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2026

prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

- 1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
- 2. IDNO: 1016601000212**
- 3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2**
- 4. Numărul de telefon/fax: 022-222 445/ 022 – 222- 364**
- 5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md;
www.capcs.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):
autoritate centrală de achiziție**
- 8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:**

Cod CPV 33100000-1

Nr lot	Denumirea lotului	Specificația Tehnică	Unitatea de măsură	Cantitatea Totală	Suma fără TVA
1	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Abbott, CELL-DYN Emerald 18, Haematology Analyser)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Abbott, CELL-DYN Emerald 18, Haematology Analyser, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	79950	333125
1	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023.	Bucată	10	0

		Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, cu operare manuală (încărcare individuală a probelor). Tehnologie, metoda de detecție Impedanță electronică pentru numărarea WBC/RBC/PLT, spectrofotometrie de absorbție pentru Hgb. Interfața Ecran tactil color (LCD), tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 50 probe/oră. Volum probă $\leq 10 \mu\text{L}$ Greutate $\leq 10 \text{ kg}$ Parametri analizați (CBC cu diferențial 3diff) WBC, RBC, PLT, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, MPV, PCT, PDW, LYM #/%, MID #/%, GRAN #/%; Stocare date ≥ 1500 rezultate cu histograme Program integrat de control al calității Obligatoriu – sistem de QC integrat cu grafice Levey-Jennings și fișiere de control intern.			
2	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Abbott, CELL-DYN Emerald 22, Haematology Analyser)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Abbott, CELL-DYN Emerald 22, Haematology Analyser, sau cu analizator în comodă. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	21000	206150
2	Analizator în comodă	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, cu operare semi-automată sau complet automată, în funcție de configurație. Tehnologie, metoda de detecție Citometrie în flux (optică) combinată cu impedanță electronică pentru numărarea WBC/RBC/PLT și spectrofotometrie de absorbție pentru Hgb. Interfața Ecran tactil color (LCD), tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 55 probe/oră. Volum probă $\leq 10 \mu\text{L}$. Greutate $\leq 10 \text{ kg}$. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5 diff) WBC, RBC, PLT, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, MPV, LYM #/%, MONO #/%, NEU #/%, EOS #/%, BASO #/%. Stocare date ≥ 1500 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Obligatoriu – sistem de QC integrat cu grafice Levey-Jennings și fișiere de control intern.	Bucată	2	0

3	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Abbott, CELL-DYN Ruby, Haematology Analyser)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Abbott, CELL-DYN Ruby, Haematology Analyser, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	103500	425212,5
3	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, cu sistem de alimentare manuală sau opțional autoloader pentru lucru continuu. Tehnologie, metoda de detecție Citometrie în flux cu detecție optică multiunghiulară (MAPSS) pentru WBC și diferențial 5-parte; impedanță electronică pentru RBC și PLT; spectrofotometrie pentru Hgb. / tehnologie echivalentă, similară. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 80 probe/oră. Volum probă 150–230 μL, în funcție de modul de operare (manual / autoloader). Greutate ≤ 110 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5 diff) WBC, RBC, PLT, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, MPV, reticulocite, LYM #/%, MONO #/%, NEU #/%, EOS #/%, BASO #/%. Stocare date ≥ 10000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Obligatoriu – sistem de QC integrat cu grafice Levey-Jennings și fișiere de control intern.	Bucată	2	0
4	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Avantor, BeneSphera H32, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Avantor, BeneSphera H32, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	10000	18000

4	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, modul de operare manual sau semi-automat (încărcare individuală de probe) Tehnologie, metoda de detecție Impedanță electronică pentru numărarea WBC/RBC/PLT / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă 9,8–20 μL, în funcție de modul de operare (probă întreaga / mod pre-diluat). Greutate ≤ 18 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 3 diff) WBC, RBC, PLT, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, MPV, PCT, PDW, LYM #/%, MID #/%, GRAN #/%; Stocare date ≥ 50000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Obligatoriu – sistem de QC integrat cu grafice Levey-Jennings și fișiere de control intern.	Bucată	2	0
5	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Edan, H30 Pro, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Edan, H30 Pro, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	47200	77093,34
5	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, Tehnologie, metoda de detecție Impedanță directă pentru numărarea WBC/RBC/PLT + reagent de liza fără cianură pentru HGB / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă 10–20 μL, în funcție de modul de operare (sânge integru / mod pre-diluat). Greutate ≤ 18 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 3 diff) WBC, LYM %, MXD %, LYM#, MXD#, NEUT#, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, PLCR, Stocare date ≥ 100000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS.	Bucată	4	0

		Program integrat de control al calității Obligatoriu – sistem de QC integrat cu grafice Levey-Jennings și fișiere de control intern.			
6	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Edan, H60, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Edan, H60, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	27000	97200
6	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat/semi-automat, modul standard (încărcare manuală a probelor) – varianta „H60” (fără autoloader). Tehnologie, metoda de detecție Citometrie în flux cu laser semiconductor pentru WBC/Diff/BASO, impedanță electrică pentru RBC/PLT, reagent fără cianură pentru HGB./ tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă 16–20 µL, în funcție de modul de operare (sânge integru / mod pre-diluat). Greutate ≤ 30 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5 diff) 25-29 parametri raportabili incluzând: WBC, LYM%, MON%, NEU%, BAS%, EOS%, LYM#, MON#, NEU#, EOS#, BAS#, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC. Plus parametri de cercetare (RUO) precum LIC%, LIC#, ALY%, ALY#, NLR, PLR. Stocare date ≥ 100000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Obligatoriu – sistem de QC integrat cu grafice Levey-Jennings și fișiere de control intern.	Bucată	2	0
7	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Erma, PCE-210, Hemoglobin Meter)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Erma, PCE-210, Hemoglobin Meter, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru	Investigații	74000	197950

		analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.			
7	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat Tehnologie, metoda de detecție Impedanță electrică pentru numărarea celulelor (blood cell counting), colorimetrie pentru HGB./ tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă 10–20 μL, în funcție de modul de operare (venos / mod pre-diluat). Greutate ≤ 20 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 3 diff) WBC, LYM #/%, MID #/%, GRA #/%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, PLT, MPV, PDW, PCT. Stocare date ≥ 1000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Sistem de auto-monitorizare (self-monitoring) integrat, curățare automată a circuitelor.	Bucată	2	0
8	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Horiba, Pentra XLR, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Horiba, Pentra XLR, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	25000	339375
8	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, încărcare automată (autoloader 100 tuburi) Tehnologie, metoda de detecție Impedanță + optică + fluorometrie pentru reticulocite (tehnologie DHSS – Double Hydrodynamic Sequential System)/ tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 80 probe/oră. Volum probă 35–53 μL, în funcție de modul de operare. Greutate ≤ 63 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5	Bucată	1	0

		diff) WBC, NEU# & NEU%, LYM# & LYM%, MON# & MON%, EOS# & EOS%, BAS# & BAS%, ALY# & ALY%, LIC# & LIC%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW CV, RDW SD, PLT, MPV, PCT*, PDW*, RET% , RET#, RETH%, RETM%, RETL%, CRC%, IRF% Stocare date ≥ 10000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Sistem QC integrat cu Levey-Jennings, grafică, log-uri de întreținere și calibrare			
9	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Mindray, BC-20, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Mindray, BC-20, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	8500	45333,34
9	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 3-parte (CBC + 3-DIFF) cu încărcare manuală / deschisă Tehnologie, metoda de detecție Impedanță pentru numărarea WBC/RBC/PLT; agent de liză fără cianură pentru HGB./ tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 40 probe/oră. Volum probă Mod sânge integral $\leq 9 \mu\text{L}$; mod prediluare $\leq 20 \mu\text{L}$. Greutate ≤ 20 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 3 diff) 20 parametri: WBC, Lymph#, Mid#, Gran#, Lymph%, Mid%, Gran%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR. Stocare date ≥ 100000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității sistem de QC original, reactivi și calibratori dedicați.	Bucată	1	0
10	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Mindray, BC-20S, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Mindray, BC-20S, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte.	Investigații	198500	180304,17

		Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.			
10	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 3-parte („CBC + 3-DIFF”), încărcare manuală a probelor („open vial”). Tehnologie, metoda de detecție Metodă de impedanță pentru WBC, RBC și PLT; reagent fără cianură pentru HGB. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 40 probe/oră. Volum probă Mod sânge integral: $\leq 9 \mu\text{L}$; mod prediluare: $\leq 20 \mu\text{L}$. Greutate ≤ 20 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 3 diff) 19 parametri + 3 histograme: WBC, Lymph#, Mid#, Gran#, Lymph%, Mid%, Gran%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT. Stocare date ≥ 200000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității sistem QC original, consumabile dedicate, calibratori incluși.	Bucată	19	0
11	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Mindray, BC-30, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Mindray, BC-30, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	6000	21250
11	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 3-parte („CBC + 3 DIFF”), încărcare deschisă a probelor. Tehnologie, metoda de detecție Metodă de impedanță pentru WBC, RBC și PLT; reagent fără cianură pentru testul HGB. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată.	Bucată	1	0

		Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă $\leq 9 \mu\text{L}$ în mod „whole blood”; $\leq 20 \mu\text{L}$ în mod prediluare. Greutate ≤ 20 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 3 diff) 21 parametri + 3 histograme: WBC, Lymph#, Mid#, Gran#, Lymph%, Mid%, Gran%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC. Stocare date ≥ 400000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității sistem QC original, consumabile dedicate, calibratori incluși.			
12	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Mindray, BC-30s, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Mindray, BC-30s, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	234100	204837,5
12	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 3-parte („CBC + 3 DIFF”), încărcare deschisă a probelor. Tehnologie, metoda de detecție Metodă de impedanță pentru WBC, RBC și PLT; reagent fără cianură pentru testul HGB. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 70 probe/oră. Volum probă Mod whole blood: $\leq 9 \mu\text{L}$; Mod prediluare (pre-diluted): $\leq 20 \mu\text{L}$. Greutate ≤ 20 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 3 diff) 21 parametri și 3 histograme: WBC, Lymph#, Mid#, Gran#, Lymph %, Mid %, Gran %, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC; histograme pentru WBC, RBC, PLT. Stocare date ≥ 500000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității sistem QC original, consumabile dedicate, calibratori incluși.	Bucată	8	0
13	Analiza generală a sângelui în	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru	Investigații	288210	146506,75

	conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Mindray, BC-3600, Hematology Analyzer)	analizatorul din dotare Mindray, BC-3600, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.			
13	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 3-parte (CBC + 3 DIFF) – variantă open vial sau tub închis (opțional). Tehnologie, metoda de detecție Metodă de impedanță („electrical impedance”) pentru WBC, RBC și PLT; reagent HGB fără cianură („cyanide-free reagent”) / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă Whole blood: $\sim 17 \mu\text{L}$; Prediluare: $\sim 20 \mu\text{L}$. Greutate ≤ 28 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 3 diff) 21 parametri + 3 histograme: WBC, Lymph#, Mid#, Gran#, Lymph%, Mid%, Gran%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC; histograme pentru WBC, RBC, PLT. Stocare date ≥ 40000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Suport pentru 3 niveluri de QC (Low, Medium, High) și generare de grafice Levey-Jennings (LJ) pentru monitorizarea performanței zilnice.	Bucată	10	0
14	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Mindray, BC-5000, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Mindray, BC-5000, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	30000	72750

14	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 5-parte (CBC + 5 DIFF) – moduri Whole blood, capilar, prediluare. Tehnologie, metoda de detecție Metodă de impedanță pentru RBC/PLT; pentru WBC diferențial: citometrie în flux + dispersie laser „tri-angle” + coloranți chimici; reagent hemoglobină fără cianură. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 40 probe/oră. Volum probă Whole blood mode: 15 μL; Predilure mode: 20 μL; (capilar de asemenea ~15 μL) Greutate ≤ 24 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5 diff) 23 parametri reportabili + 3 histograme + 3 scattergramuri. Lista include: WBC, Lym %, Mon %, Neu %, Bas %, Eos %, Lym#, Mon#, Neu#, Eos#, Bas#, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT. Stocare date ≥ 20000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității niveluri QC „low, normal and high” pentru control.	Bucată	2	0
15	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Mindray, BC-5150, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Mindray, BC-5150, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	372231	617283,08
15	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 5-parte (CBC + 5 DIFF) – moduri Whole blood, Capilar și Prediluare. Tehnologie, metoda de detecție Pentru WBC: citometrie în flux + tri-angle laser scatter + coloranți chimici; pentru RBC și PLT: metodă de impedanță; reagent hemoglobină fără cianură. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă Whole blood mode: 15 μL;	Bucată	17	0

		Capillary whole blood: 15 µL; Prediluare mode: 20 µL. Greutate ≤ 24 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5 diff) 25 parametri reportabili + 4 parametri de cercetare; include WBC, Neu%, Lymph%, Mon%, Eos%, Bas%, Neu#, Lymph#, Mon#, Eos#, Bas#, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC. Stocare date ≥ 40000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Include reactivi dedicați, calibratori originali.			
16	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Mindray, BC-5300, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Mindray, BC-5300, Hematology Analyzer sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	35750	227608,34
16	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 5-parte (CBC + DIFF 5-part) – moduri Whole blood & prediluare. Tehnologie, metoda de detecție Combină citometrie în flux + laser semiconductor scatter + coloranți chimici pentru WBC; metodă impedanță pentru RBC și PLT; reagent hemoglobină fără cianură. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă Whole blood: ~20 µL; Prediluare: ~20 µL. Greutate ≤ 45 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5 diff) 27 parametri: WBC, Lym%, Mon%, Neu%, Eos%, Bas%, Lym#, Mon#, Neu#, Eos#, Bas#, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, LIC%, LIC#, ALY%, ALY# + 3 histograme + 1 scattergram. Stocare date ≥ 40000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității controale tri-nivel („Low, Normal, High”)	Bucată	3	0
17	Analiza generală a sângelui în conformitate cu	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Mindray, BC-760,	Investigații	121500	464737,5

	norma metodologică 1518 (echivalent pentru Mindray, BC-760, Hematology Analyzer)	Hematology Analyzer sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.			
17	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat cu diferențial 5-parte (CBC + DIFF + ESR integrat). Tehnologie, metoda de detecție Tehnologie „SF Cube” (3D analiză cu scatter laser + fluorescență) pentru WBC/DIFF; impedanță pentru RBC/PLT; metodi colorimetrică pentru HGB; metodă fotometrică pentru ESR. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate Mod „CD” (whole blood): până la 80 probe/oră; alt mod „CD + ESR”: 40 probe/oră. Volum probă Whole blood CD: ~ 25 µL; CD + ESR: ~ 160 µL; Prediluare: ~20 µL. Greutate ≤ 71 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5 diff) WBC Bas# Bas% Neu# Neu% Eos# Eos% Lym# Lym% Mon# Mon% IMG# IMG% RET%* RET#* RHE* IRF* LFR* MFR* HFR* RBC HGB MCV MCH MCHC RDW-CV RDW-SD HCT NRBC# NRBC% PLT PLT-I PLT-H PLT-O* MPV PDW PCT P-LCR P-LCC IPF ESR Stocare date ≥ 150000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Obligatoriu	Bucată	3	0
18	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Sysmex, KX-21N, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Sysmex, KX-21N, Hematology Analyzer sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate	Investigații	88000	119533,34

		cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioada a contractului.			
18	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 3-parte (CBC + 3 DIFF) – mod „whole blood” și mod prediluare. Tehnologie, metoda de detecție Metodă de detecție prin curent continuu (Direct Current, DC) pentru RBC, WBC, PLT; reagent fără cianură pentru HGB. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran digital, tastatură, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă Whole Blood Mode: 50 μL; Prediluare Mode: 20 μL. Greutate ≤ 28 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 3 diff) 17 raportabili în mod standard cu diferențial 3-parte + 3 histograme: WBC, LYM%, MXD%, NEUT%, LYM#, MXD#, NEUT#, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, P-LCR. Stocare date ≥ 300 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Include programe QC: graficul Levey-Jennings (LJ) și X-bar/R charts.	Bucată	2	0
19	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Sysmex, XN-1000, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Sysmex, XN-1000, Hematology Analyzer sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioada a contractului.	Investigații	48000	115600
19	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 5-parte (CBC + DIFF) cu opțiuni pentru reticulocite, plachete fluorescente, lichide corporale. Tehnologie, metoda de detecție Fluorescent Flow Cytometry (canal WBC/DIFF/RET/PLT-F/WPC); RBC/PLT prin impedanță cu focalizare hidrodinamică; HGB metodă SLS fără cianură. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 100 probe/oră. (mod CBC+DIFF). Volum probă Volum aspirare: 88 μL pentru	Bucată	3	0

		mod Whole Blood; diluare/moduri speciale 70 µL. Greutate ≤ 80 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5 diff) Multiple parametri: WBC, NEUT%, NEUT#, LYMPH%, LYMPH#, MONO%, MONO#, EO%, EO#, BASO%, BASO#, IG%, IG#; RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC; PLT, RDW-SD, RDW-CV, MPV, PDW, P-LCR, PCT; plus opțional RET%, RET#, IRF Stocare date ≥ 100000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Materiale QC: „XN Check (three levels)” pentru QC standard și „XN Check BF (two levels)” pentru lichide corporale.			
20	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Sysmex, XN-330, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Sysmex, XN-330, Hematology Analyzer sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	16750	156472,92
20	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 6-parte (CBC + 6 DIFF) – mod „open tube” (încărcare deschisă a probelor).. Tehnologie, metoda de detecție „Fluorescent Flow Cytometry” pentru WBC/DIFF/RET; impedanță cu focalizare hidrodinamică (RBC/PLT); metodă SLS fără cianură pentru HGB. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. (mod CBC+DIFF). Volum probă Whole blood: 25 µL; Prediluare (pre-dilute mode): ~70 µL. Greutate ≤ 35 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 6 diff) WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT, NEUT#, LYMPH#, MONO#, EO#, BASO#, NEUT%, LYMPH%, MONO%, EO%, BASO%, IG%, IG% Stocare date ≥ 100000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Suport pentru sisteme QC tip „Xbar /	Bucată	2	0

		Levey-Jennings” și set de controale QC dedicate („XN-L CHECK or XN CHECK”)			
21	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Sysmex, XN-550, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Sysmex, XN-550, Hematology Analyzer sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	13000	87100
21	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat, diferențial 5/6-parte) cu moduri „whole blood”, prediluare, încărcare continuă a probelor. Tehnologie, metoda de detecție Citometrie în flux cu fluorescență pentru WBC/DIFF; impedanță (DC) cu focalizare hidrodinamică pentru RBC/PLT; metodă SLS fără cianură pentru HGB. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. (mod CBC+DIFF). Volum probă Whole blood: 25 µL; Prediluare / Body Fluid mode: ~70 µL. Greutate ≤ 53 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5/6 diff) WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT, NEUT#, LYMPH#, MONO#, EO#, BASO#, NEUT%, LYMPH%, MONO%, EO%, BASO%, IG#, IG#; opțional RET#, RET%, IRF Stocare date ≥ 100000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Materiale QC dedicate: „XN-L Check” (sau „XN Check”) cu trei niveluri (Nivel 1-2-3) pentru acoperirea gamei clinice – permite monitorizare pe interval normal/scăzut/înalt.	Bucată	1	0
22	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Sysmex, XP-300, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Sysmex, XP-300, Hematology Analyzer sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe	Investigații	61500	115825

		perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.			
22	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizor hematologic automat, diferențial 3-parte (CBC + 3 DIFF) — mod „whole blood” și pre-diluare („pre-diluted mode”). Tehnologie, metoda de detecție Metodă de detecție prin curent continuu (DC) pentru WBC, RBC și PLT; pentru HGB metodă fără cianură; HCT prin metoda acumulării volumului eritrocitar. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă Mod whole blood: $\sim 50 \mu\text{L}$; mod pre-diluare: $\sim 20 \mu\text{L}$. Greutate ≤ 30 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 3 diff) 20 parametri în mod whole blood și pre-diluare: WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, LYM% (W-SCR), MXD% (W-MCR), NEUT% (W-LCR), LYM# (W-SCC), MXD# (W-MCC), NEUT# (W-LCC), RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT. Stocare date ≥ 40000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității (internal QC); suport pentru graficul Levey-Jennings chart și fișiere X-bar/M.	Bucată	2	0
23	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Horiba, Pentra ES 60, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Horiba, Pentra ES 60, Hematology Analyzer sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	27116	72535,3
23	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizor hematologic automat, diferențial 5-parte (CBC + 5 DIFF) în mod „open tube” (încărcare deschisă probe). Tehnologie, metoda de detecție Impedanță pentru RBC/PLT, absorbție/optică pentru structura internă a celulelor, tehnologie „DHSS” (Double Hydrodynamic Sequential System) + „MDSS” (Multi-Distribution Sampling System) pentru mixare micro-	Bucată	1	0

		probă. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Monitor color 15 in, sistem Windows-based; port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă CBC: 30 μL; CBC + DIFF: 53 μL pentru sânge întreg. Greutate ≤ 35 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5 diff) 26 parametri: WBC, NEU# & NEU%, LYM# & LYM%, MON# & MON%, EOS# & EOS%, BAS# & BAS%, ALY# & ALY%, LIC# & LIC%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, PLT, MPV, PCT*, PDW*. (* ALY / LIC sunt parametri pentru cercetare – RUO) Stocare date ≥ 10000 rezultate + grafice/histograme; export date / comunicație cu PC sau rețea. Program integrat de control al calității QC selectabile, grafice Levey-Jennings.			
24	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Horiba, Yumizen H500 OT, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Horiba, Yumizen H500 OT, Hematology Analyzer sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	200000	646666,67
24	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizor hematologic automat, diferențial 6-parte (CBC + 6 DIFF); mod „open tube” (încărcare manuală a probelor). Tehnologie, metoda de detecție Tehnologie combinată: impedanță cu focalizare hidrodinamică pentru RBC și PLT, citometrie de flux cu fluorescență pentru WBC/DIFF/RET; metodă SLS fără cianură pentru HGB. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color; port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă Mod „whole blood”: aproximativ 20 μL. Greutate ≤ 23 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5 diff) 27 parametri: WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT, NEUT#, LYMPH#, MONO#, EO#, BASO#, IG#, NEUT%, LYMPH%, MONO%, EO%,	Bucată	2	0

		BASO%, IG%, RET# și RET%. Stocare date ≥ 10000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Sistem QC intern cu suport pentru diagrame Levey- Jennings și X-bar; compatibil cu controale QC dedicate.			
25	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Sysmex, XN-1000i, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Sysmex, XN-1000i, Hematology Analyzer sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioada a contractului.	Investigații	40000	243333,34
25	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizor hematologic automat, diferențial 6-parte (CBC + 6 DIFF); mod „closed tube” (standard) și „open tube” opțional. Tehnologie, metoda de detecție Citometrie de flux cu fluorescență (Fluorescent Flow Cytometry) pentru WBC/DIFF/RET; impedanță cu focalizare hidrodinamică pentru RBC și PLT; metodă fără cianură (SLS) pentru HGB. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil, tastatură soft, porturi USB, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 100 probe/oră. (mod CBC+DIFF). Volum probă Mod „whole blood”: 88 μ L; mod „predilute”: 20 μ L. Greutate ≤ 80 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 6 diff) WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT, NEUT#, LYMPH#, MONO#, EO#, BASO#, IG#, NRBC#, RET#, RET%, NEUT%, LYMPH%, MONO%, EO%, BASO%, IG%. Stocare date $\geq 100\ 000$ rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității QC intern multilevel; grafice Levey-Jennings, X- Bar, Westgard	Bucată	1	0
26	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Sysmex, XN-2000, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Sysmex, XN-2000, Hematology Analyzer sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte.	Investigații	150000	243750

		Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.			
26	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizor hematologic automat, diferențial 6-parte (CBC + 6 DIFF); sistem modular format din două module analitice, operare „open tube” sau „closed tube” Tehnologie, metoda de detecție Citometrie de flux cu fluorescență (Fluorescent Flow Cytometry) pentru WBC/DIFF/RET/PLT-F/WPC; impedanță focalizată hidrodinamic pentru RBC/PLT; metodă SLS fără cianură pentru HGB. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil, tastatură soft, porturi USB, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 200 probe/oră. (mod CBC+DIFF). Volum probă Volum aspirat: 88 μL Greutate ≤ 160 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 6 diff) Standard: WBC, NRBC%, NRBC#, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, MicroR%, MacroR%, PDW, MPV, P-LCR, PCT, NEUT%, NEUT#, LYMPH%, LYMPH#, MONO#, MONO#, EO%, EO#, BASO%, BASO#, IG%, IG# Opțional: RET%, RET#, IRF, LFR, MFR, HFR, RET-He, HYPO-He%, HYPER-He%, PLT-F, IPF#, IPF, HPC%, HPC#. Stocare date $\geq 100\ 000$ rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității QC multilevel	Bucată	1	0
27	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Sysmex, XP-300, Hematology Analy)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Sysmex, XP-300, Hematology Analy sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	51000	76500
27	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizor	Bucată	1	0

		hematologic automat, diferențial 3-parte (CBC + 3 DIFF) — mod „whole blood” și pre-diluare („pre-diluted mode”). Tehnologie, metoda de detecție Metodă de detecție prin curent continuu (DC) pentru WBC, RBC și PLT; pentru HGB metodă fără cianură; HCT prin metoda acumulării volumului eritrocitar. / tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă Mod whole blood: $\sim 50 \mu\text{L}$; mod pre-diluare: $\sim 20 \mu\text{L}$. Greutate ≤ 30 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 3 diff) 20 parametri în mod whole blood și pre-diluare: WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, LYM% (W-SCR), MXD% (W-MCR), NEUT% (W-LCR), LYM# (W-SCC), MXD# (W-MCC), NEUT# (W-LCC), RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT. Stocare date ≥ 40000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității (internal QC); suport pentru graficul Levey-Jennings chart și fișiere X-bar/M.			
28	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 (echivalent pentru Edan, H60, Hematology Analyzer)	Analiza generală a sângelui în conformitate cu norma metodologică 1518 pentru analizatorul din dotare Edan, H60, Hematology Analyzer, sau cu analizator în comodat. Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte. Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator. Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.	Investigații	8000	28800
28	Analizator în comodat	Analizator de ultima generația, cu anul producerii nu mai mic de 2023. Tip dispozitiv / mod de operare Analizator hematologic automat/semi-automat, modul standard (încărcare manuală a probelor) – varianta „H60” (fără autoloader). Tehnologie, metoda de detecție Citometrie în flux cu laser semiconductor pentru WBC/Diff/BASO, impedanță electrică pentru RBC/PLT, reagent fără cianură pentru HGB./ tehnologie echivalentă, similară sau mai avansată. Interfața Ecran tactil color, tastatură soft, port USB/RS-232 și conectivitate LIS. Productivitate ≥ 60 probe/oră. Volum probă 16–20 μL, în funcție de modul de operare (sânge integru / mod pre-diluat). Greutate ≤ 30 kg. Parametri analizați (CBC cu diferențial 5 diff) 25-29 parametri raportabili incluzând:	Bucată	1	0

		WBC, LYM%, MON%, NEU%, BAS%, EOS%, LYM#, MON#, NEU#, EOS#, BAS#, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC. Plus parametri de cercetare (RUO) precum LIC%, LIC#, ALY%, ALY#, NLR, PLR. Stocare date ≥ 100000 rezultate cu histograme; export prin USB sau rețea LIS. Program integrat de control al calității Obligatoriu – sistem de QC integrat cu grafice Levey-Jennings și fișiere de control intern.			
					5 580 833,09

Notă:

Oferta de preț trebuie să includă toți reactivii și consumabilele necesare pentru investigațiile/testele indicate, inclusiv soluțiile QC (control de calitate) și calibrare.

Cerințe specifice a componentelor obligatorii a setului necesar pentru investigații, compatibile cu dispozitivul medical oferit în lot.

Oricare costuri suplimentare lunare care ar permite efectuarea procedurilor cu utilizarea reagenților propuși, vor fi acoperite de către operatorul economic pe perioada consumării acestora.

9. 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.

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite

Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (ofertantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, etc. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa.

Ofertanții pot depune o ofertă de bază sau o oferta alternativă.

11. Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020:

I. Analizatorul: până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS;

Dispozitivul medical oferit în comodat va rămâne la beneficiar până la epuizarea stocului de reactivi livrați, dar nu mai mult de 180 zile de la **expirarea termenului de valabilitate a contractului pentru investigații.**

II. Investigațiile (consumabilele, reagenții necesari) :

Livrarea bunurilor se va efectua în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar:

- 1) La data livrării analizatorului, Furnizorul **va livra 10%** din cantitatea totală de bunuri.
Cantitatea rămasă, reprezentând 50% din volumul total, va fi livrată în **două tranșe egale a câte 25%** fiecare.
Livrarea tranșelor se va efectua cu respectarea unui termen minim de 60 de zile între acestea.
- 2) În baza **bonurilor de comandă se vor livra 40%**, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului.
Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.

Note:

1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicate în contract, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în contract), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Furnizorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;

2. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Furnizorului mai multe bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește **60%** din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea ”conform bonului de comandă – livrare;
3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ **procentul** conform tranșei de livrare și **40%** conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;
5. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2026;
6. Furnizorul va lua în considerare divizarea per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per test), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;
**Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro*
7. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.
8. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana reponsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2026

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

15. 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):

16. Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	DA
2	Specificația tehnică	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:	DA

		- pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei	
3	Specificația de preț	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2 % din valoarea ofertei fără TVA. - În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2 % din valoarea fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta și în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei. Și se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021. Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAЕ și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

Notă: Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma totală fără TVA per lot) trebuie să coincidă cu informațiile din Formularul Specificației de Preț, în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAЕ

Cerințe de calificare obligatorii

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în	DA
---	---	---	----

		Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor/operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Manualul de utilizare. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
12	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
13	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	în care să certifice termenul de garanție pe perioada contractului de comodat- originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
14	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	- cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA

15	Declarație de la ofertant	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2023, originală- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
16	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
17	Dovada înregistrării în Lista producătorilor,	Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice și Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice și Electronice (EEE) - Original confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
18	Dovada înregistrării dispozitivului oferat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, inclusiv reagenții	Înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
19	Declarație de la ofertant pentru reagenți	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
Documente obligatorii care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			
20	Declarația privind confirmarea 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	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
21	<u>Garanția de bună execuție</u>	În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)" <u>Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2027</u>	DA

17. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: *Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.*

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată și în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

18. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: *Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.*

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2027

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

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

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire licitația electronică, conform platformei de achiziții publice (pasul minim 0.001%, 3 runde).

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: Vor fi contractate investigațiile și dispozitivele medicale (echipamentele medicale) oferite în comodat pe perioada contractului pentru anul 2026 conform loturilor.

22. Evaluarea va fi efectuată conform criteriului de evaluare și datelor din Formularul costurilor recurente ale dispozitivului medical.

23. Ofertele se prezintă: în lei.

24. **Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului și modalitatea de atribuire a contractului: prețul cel mai mic cu corespunderea tuturor cerințelor, per lot.**

25. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

26. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

28. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

29. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

30. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

31. 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.

32. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba română.

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

34. 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

35. 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):

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

37. Data publicării anunțului de intenție: Transmis spre publicare la data de 23.12.2025

38. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 23.12.2025

39. 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 va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

40. 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):
da _____

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG