

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor și consumabilelor de laborator

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție mica valoare

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Spital raional Taraclia
2. IDNO: 1003610003215
3. Adresa: or.Taraclia, str.V.Cioban,1
4. Numărul de telefon/fax: 0294 23527
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: sr.taraclia@mail.ru
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): Nu se aplică
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. poz	Denumirea bunurilor /serviciilor	Cantitatea	Unit. de măsură	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată pentru fiecare lot în parte
I	<b>Materiale de control al calității examinărilor de laborator</b>				<b>16290</b>
I	Colinesteraza (Cholinesterase)	460	ml	Flacoane pîn la 20 ml	
2	Ser normal pentru controlul calitatii Investigatiilor biochimice	12	fl	Marcaj CE. Ser liofilizat Ambalaj solicitat fl - 5 ml	
3	Ser pathologic pentru controlul calitatii investigatiilor biochimice	6	fl	Marcaj CE. Ser liofilizat Ambalaj solicitat fl - 5 ml	
4	Protein in urina cu acid sulfosalicilic 3 %	6	set	Навеска сульфосалициловой кислоты 30 г *2флакона	
5	Material p/u controlul calitatii determinarii proteinei in urina cu doi nivele	4	set	Lichid stabil gata pentru folosire fara calibrator (4 fl * 10ml nivelul I si 4 fl * 10 ml nivelul II).	
6	Material p/u controlul calitatii determinarii proteinei in urina cu calibrator	1	set	Lichid stabil gata pentru folosire	
7	Proba cu timol cu standart și colibrator 1500 ml /set (3 fl.)	4500	ml	Vol pîn la 11 ml ,set (3 fl.)	
8	Eprubete borosilicate	1000	buc	Vol. 5,0 ml ,dia. 12*75 mm,	



<b>Consumabile p/u analizatorul semi- automat biochimic adoptați</b>					<b>22140</b>
<b>II</b>	<b>STAT-FAX 3300</b>				
1	ASAT (GOT)	3000	ml	Flacoane cu vol. de 50 -150ml	
2	ALAT (GPT)	3000	ml	Flacoane cu vol. de la 50 -150ml	
3	Albumina (Albumin)	400	ml	,standard 1-5 ml	
4	Fosfataza alcalina Alkaline Phosphatase	300	ml	Flacoane cu vol. de la 10 ml - 50ml	
5	Alfa-Amilaza (alfa-Amylase)	1500	ml	, Flacoane cu vol. de la 10 ml -20ml	
6	Bilirubina totală	6000	ml	Flacoane cu vol. de la 100 - 200ml	
7	Bilirubina directă	6000	ml	Flacoane cu vol. de la 100 - 200ml	
8	Calciu Arsenazo III	200	ml	standard 1-5 ml	
9	Cholesterol(Cholesterol)	1500	ml	standard 1-5 ml	
10	Creatinina (Creatinine)	2000	ml	standard de 1-5 ml	
11	Glucoza Glucose)	4000	ml	standard 1-5 ml	
12	Fier (Iron)	200	ml	standard de 1-5ml	
13	LDH(LDH)	300	ml	Flacoane cu vol. pina 50 ml	
14	Proteina Totala (Total Protein)	1000	ml	standard 1 -5 ml	
15	Trigliceride	300	ml	standard 1-5 ml	
16	Uree	2500	ml	standard 1-5 ml	
17	Acid uric standard 1-5 ml	300	ml	cu standard 1-5ml	
18	Hemoglobin	600	teste	Fotometricas cu standart set p/u 200 investigații	
<b>III</b>	<b>Reactivi test</b>				<b>6390</b>
1	Troponina I (test rapid)	300	teste	Test individual. Ser, plasma EDTA sau heparinizată.	
<b>IV</b>	<b>Reactivi p/u investigații imunologice</b>				<b>2520</b>
1	CRP(Proteina C reactiva),	300	teste	LATEX cu control negative, pozitiv, inclusive plansete, baghete getabile)ambalaj 1set-100 teste	
2	ASO (Antistreptolizina),	300	teste		
3	RF (Reumatoid Factor)	300	teste		
<b>V</b>	<b>Reagenți chimice pentru investigații imunologice adaptați la Stat Fax 303</b>				<b>7310</b>
1	HBsAg	6	Set	Metoda ELISA+Cerințe ,CE Marca	
2	Anti HCV sumar	3	set	Metoda ELISA+Cerințe ,CE Marca	
3	Anti HDV sumar	1	set	Metoda ELISA+Cerințe ,CE Marca	
<b>VI</b>	<b>Test Compotabil cu aparatul Urixon 500/analizator de urina</b>				<b>22610</b>
1	Combi 10 parametre p/u lucru	7000	buc.	Cerințe Clucoza -2,8mmol/l, 10 mg/l-proteina.Acetona 10mg/dl pH5-9 urobilinogen 0,5 mg/dl, greutatea specifica 1000-1030,	



<b>VII</b>	<b>Reactive de laborator chimici</b>				<b>2250</b>
1	Ulei de imersie	100	ml	fl. cu volumul de 50 -100 ml.	
2	Citrat de sodiu	100	gr	Cerințe generale	
3	Colorant May-Griunvald	2000	ml	Cerințe generale	
4	Vopsea Romanovski	2000	ml	Cerințe generale	
5	Metilen blue 1 %	3000	ml	Lichid stabil gata pentru folosire	
6	Сульфосалициловая кислота	300	gr	Cerințe generale	
<b>VIII</b>	<b>Articole de ustensil</b>				<b>4620</b>
1	Eprubete cu anticoagulant 3,8 % citrate de natriu p/u hemostaza,	3000	buc.	Cerințe generale volum 2,5 ml , cu capac din plastic	
2	Halogen lamp	6	buc.	P/u microscop 6V 20W	
3	halogen display/optic lamp	3	buc.	StatFax 3300, 10W 6V G4	
4	Planșete polisterol(U-образное дно)	6	buc.	Pentru microreacție la sifilis , reacția TPHA, 96 godeuri	
<b>IX</b>	<b>Reagenți chimice pentru investigații iimunoserologice</b>				<b>1500</b>
1	Țoliclon Anti-A	50	ml	CE.Țoliclon anti-A IgM,vol 10 ml	
2	Țoliclon Anti-B	50	ml	CE.Țoliclon anti-B IgM,voll 10 ml	
3	Țoliclon Anti-AB	50	ml	CE.Țoliclon anti-AB IgM,vol 10 ml	
4	Țoliclon Anti-D super	50	ml	CE.Țoliclon anti-D super IgM,voll 10 ml	
5	Țoliclon Anti-Kell	50	ml	CE.Țoliclon anti-A IgM,vol 10 ml	
<b>X</b>	<b>Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul sistem incis "sau echivalentul" PCE-210</b>				<b>20620</b>
1	Soluție de dilutie III Diff (20 L)	300	Litru	CE Marca Vas 20 litri	
2	Soluție de spalare (5 L)	20	Litru	CE Marca Vas 5 litri	
3	Soluție de dilizare III Diff	7	Litru	CE,reagent pentru spălare vas 500ml	
4	Soluție concentrată, Hipoclorid 0,5% amb.1 L	3	Litru	Vas 1 litru, valabilitatea reagenților nu mai puțin de 2ani,	
5	Set de control hematologic ,3 nivele,low,normal ,hig (3x 2,2 ml) pentru PCE 3Diff	4	set	..Flacoane cu volum 2-3 ml,valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.	
6	Hirtie termică	60	buc.	CE,hirtie cu densitatea 4, lățim57 mm.	
<b>XI</b>	<b>Reagenți pentru sistema hemostază /coagulometru Helena C1</b>				<b>4980</b>
1	Tromboplastină ISI nu mai mic 1,1 cu calciu.0,025 M	200	ml	liofilizat,amestic cu activ 12-16 s. 1fl din 2 ml .	
2	Plasma de control normala	12	flacon	Liofilizat cu patru parametri-pin 1 ml	
3	Plasma de control patologica	3	flacon	Liofilizat cu 4 parametri-pin - 1 ml	
4	Cuva din plastic	4000	buc	p/u coagulometru Helena C1	
	<b>Valoarea estimată total</b>				<b>111230</b>



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

1) Pentru mai multe loturi;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: pe parcursul anului 2020, la necesității IMSP Spital Raional Taraclia.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2020

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

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică  
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

**2. Documentele/cerintele de calificare pentru operatorii economici includ următoarele:**

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Formularul ofertei	original - conform Formularul ofertei F 3.1 din Documentatia Standard, semnat electronic sau confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	obligatoriu
2	Specificația tehnică	original - conform Formularul ofertei F 4.1 din Documentatia Standard, semnat electronic sau confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	obligatoriu
3	Specificația de preț	original - conform Formularul ofertei F 4.2 din Documentatia Standard, semnat electronic sau confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	obligatoriu
4	DUAE	original - semnat electronic sau confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	obligatoriu
5	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 - copie, semnat electronic sau confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	obligatoriu
6	Certificat de atribuire a contului bancar	copie – eliberat de banca detinatoare de cont, semnat electronic sau confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	obligatoriu
7	Licența de activitate	copie - semnat electronic sau confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	obligatoriu



8	Certificat CE si/sau declaratie de conformitate	copie - semnat electronic sau confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului (se va evidential pozitia la care se refera certificatul prezentat)	obligatoriu
9	Certificat ISO	- in dependenta de categoria produsului copie - semnat electronic sau confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	obligatoriu
10	NOTA1	-Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului, dar nu mai puțin de 12 luni-Prezentarea mostrelor in termen de 3 zile de la solicitare	obligatoriu
11	NOTA 2	-Alte cerinte generale conform anexei	

### Cerințe generale:

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 a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (system închis), 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, (system închis).
5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM 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, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific).
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 păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.
8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea; liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.

### **LOT . Reagenți și consumabile, piese pentru analizatorul hematologic PCE-210 „sau echivalentul”**

Pentru analizatoarele hematologice, care efectuează diferențierea leucocitelor în 3 populații, diluentul izotonic conține adausuri speciale, care modifică membrana leucocitelor, numărarea și demensionarea celulelor sanguine. Soluția de lyzer pentru hemolizarea celulelor sanguine. Soluția de spălare-soluție proteolitică.

Calibratorul și materialul de control necesar pentru calibrarea analizatorului și efectuarea controlului intern obligatoriu de la același producător cu reagenții. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare.

Evaluarea se va efectua lot. **Pozițiile 1,2,3,4,5,6 obligatoriu de la același producător.**

### **Lot Reagenți chimice pentru investigații imunoserologice**

Evaluarea se va efectua lot. Pozițiile 1,2,3,4 obligatoriu de la același producător.

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz: nu se aplică
17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu se aplică
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.

20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

21.

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	Nu se aplica	

22. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] Conform SIA RSAP
- pe: [data] Conform SIA RSAP

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

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

24. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

25. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

26. 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".*

27. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba Română

28. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplică (se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

29. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

*Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor*

*Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;*

*Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*

30. 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

31. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu se aplică

32. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: n-a fost publicat în bap

33. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 16.01.2020

34. 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	da
sistemul de comenzi electronice	Nu
facturarea electronică	Da
plățile electronice	da

35. 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 aplică

36. Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru:

 Jelev Valerii

L. Ș

