

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivi, piese de schimb, consumabile de laborator, vesela și articole de ustensilă, filme radiologice pentru aparatul digital și articolelor parafarmaceutice
prin procedura de achiziție Licitatie Deschisă
CPV:33000000-0

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
2. IDNO: **1013603001636**
3. Adresa: **or.Cahul, str. Ștefan cel Mare,27**
4. Numărul de telefon/fax: **0299/3-29-12, 2-54-86**
Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: cs.cahul@ms.md ,
podvalencoi1986@gmail.com
5. 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*
6. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Instituție publică**
7. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)	
1.	33000000-0	Lotul I: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)					
		ALT (TGP) Set 5x125ml	set	10	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem 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 (sistem închis).		
		AST (TGO) Set 5x125ml	set	25			
		Bilirubina totală și bilirubina directă Set 2x125ml	set	12			
		Albumina, Set 2x125ml	set	3			
		Calciu Arsenazo Set 2x125ml	set	3			
		Creatinina PAP Set 2x133 ml,	set	10			
		Gamma GT Set 4x62,5ml	set	7			
		Fier Ferene Set 2x125ml cu standard	set	5			
		Magneziu XB (Xylidyl) Set 2x100 ml	set	5			
		Fosfataza alcalină set 4x62,5ml	set	8			
		Proteina totală serum (Biuret) Set 2x125ml, cu standard	set	4			

Proteina totală urină (Pyrogallol) Set 2x125ml, cu standard	set	4	<p>5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>
Fosfor Set 2x125ml	set	2	
Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC) Set 4x62,5ml	set	2	
Creatinin fosfo-kinaza - MB (CK-NAC - MB), IFCC (immunocalibrator), Set 4x62,5ml cu calibrator și controale incluse	set	1	
Trigliceride SL Set 6x50 ml, cu standard	set	8	
Amilaza SL Set 2x50 ml	set	10	
Lipaza SL, set 3 x 10 ml cu calibrator	set	1	
Glucosa PAP Set 4x250ml, cu standard	set	8	
Urea SL Set 5x125ml, cu standard	set	4	
Acid uric SL Set 6x50ml, cu standard	set	5	
Colesterol SL Set 4x250ml, cu standard	set	5	
HDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator	set	10	
LDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator	set	8	
IgA (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2	
IgG (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2	
IgM (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2	
Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent Set 1x32ml	set	40	
Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator set, 4x0,5ml	set	3	
Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut și nivel patologic înalt Set 1x 32 ml	set	6	
Soluție pentru sistem (System Solution for Elitech Clinical Systems Analyzers) 1L	litri	5	
Soluție concentrată de Hypoclorid 0,5%	litri	2	
Multicalibrator universal pentru biochimie bazat de ser uman (ELICAL 2) set 4 x 3 ml	set	10	
Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I (ELITROL I) set 10 x 5ml	set	10	
Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II (ELITROL II) set 10 x 5ml	set	10	

		Valoarea estimativă lot I fără TVA				392662,0	
2.	330000 00-0	<u>Lotul II: Specificații standard a accesoriilor/consumabilelor/piese de schimb pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group(Vital Scientific), Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u>					
		Set de mentenanță anual pentru PRO M	set	1	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.		
		Rotor cuvetă pentru PRO M (3 rotore în set)	set	5			
		Cuve pentru ser pentru PRO M, volum 2,5 ml, diametru 1,5 cm	buc.	8000			
		Valvă pentru distribuirea lichidelor 3 canale pentru PRO M	buc.	2			
		Valoarea estimativă lot II fără TVA				55395,0	
3.	330000 00-0	<u>Lotul III : Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Sysmex XN-1000, 5 DIFF producător Japonia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u>					
		Cellpack, DCL, soluție diluent, 20 litri	buc	60	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem 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 (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat		
		Soluție Sulfolyser, 3 x 500 ml	buc	12			
		Soluție Lysercell WNR, 5 litri	buc	11			
		Soluție Lysercell WDF, 2 litri	buc	26			
		Soluție Fluorocell WNR, 2 x 82 ml	buc	5			
		Soluție Fluorocell WDF, 2 x 22 ml	buc	16			
		Soluție Cellclean, 50 ml	buc	26			
		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L1	flacon	12			
		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L2	flacon	12			

		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L3	flacon	12	pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.		
		Valoarea estimativă Lot III fără TVA				364127,0	
4.	330000-00-0	<u>Lot IV. Reagenți pentru investigații hematologice Cerințe generale pentru Lotul IV (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)</u>					
		Toliclon Anti-A , cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100	Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător. - Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.		
		Toliclon Anti-B, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100			
		Toliclon Anti-AB, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100			
		Toliclon Anti-D super, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100			
		Valoarea estimativă Lot IV fără TVA				1761,0	
5.	330000-00-0	Lot V. Reagenți de hemostază și materiale de control pentru coagulometru Coatron X Eco Teco					
		Set p/u detriminarea protrombinei: Amestec Tromboplastin - CaCl ₂ 0,025M lichid, gata p/u lucru cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului, compatibil cu coagulometrul Coatron X, 10 flacoane / set	set	6	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set. Reagenți lichizi gata de lucru. Compatibil cu analizatorul coagulometru Coatron X Eco Teco. Nota: 1.Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la		
		Set p/u determinarea fibrinogenului metoda Klauss - fără diluția plasmei cu leniritatea 0.9-10.0 g/l, reagent lichid, gata de lucru, cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului compatibil cu caoagulometrul Coatron X, 2 flacoane / set	set	8			
		Calibrator p/u determinarea fibrinogenului metoda Klauss	set	1			
		Plasma de control normală cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	2			

		Plasma de control patologica cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	2	același producător. 2.Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)	
		Cuve de reacție pentru Coagulometru optic COATRON X Eco Teco	buc	20000		
		Valoarea estimativă Lot V fără TVA				44930,0
6.	330000 00-0	Lot VI. Reagenți pentru investigații imunologice și izoserologice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
		CPR-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	12	Cerințe generale* 1.Ofertantul prezintă certificatul CE sau echivalentul lui, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine.. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile depăștrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în termen de 5 zile din momentul luării deciziei. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,9%și specificitatea100%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, in afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor. 4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă. Notă ** In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).	
		ASLO-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	12		
		RF-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	12		
		Valoarea estimativă Lot VI				4860,0

		fără TVA				
7.	330000 00-0	Lotul VII: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul MISSION U 500 Automat, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
		Teste pentru determinarea parametrilor biochimici în urină (leucocite, nitriți, urobilinohen, proteina, pH, blood, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic)	buc	300	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem 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 (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, 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 prestare) ale produsului indicate 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 interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
Lichide de control în 2 nivele (patologic și normal)	set	4				
		Valoarea estimativă Lot VII fără TVA				46248,0
8.	337930 00-5	Lotul VIII: Consumabile, vesela și articole de ustensilă (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
		Peroxid de hydrogen 33%-35% ambalat 10 lit.	litri	30	Cerințe specifice: Vîrfuri, vîrfuri universale cu filtru în stative, sterile p/u PCR să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Hamilton și Lenppipet, prezentarea mostrelor este obligatorie. Eprubete Eppendorf pentru PCR să fie cu clapa capacului elastică și urechiusă mare. Eprubetele să fie cu etichetă, cu căpac rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie. Cerințe p/u sonde, periute citologice, șervețelele îmbibate cu alcool – să posede în mod obligatoriu certificate de confirmare igienic.	960,0
		Marker permanent pentru sticlă de laborator culoare negru / albastru/roșu (100+100+100)	buc	300		2130,0
		Eprubetă cu clot activator, cu gel, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, etichetă pentru marcarea, volum 4 ml	buc.	30000		31800,0
		Eprubetă cu anticoagulant K3EDTA, cu vacuum, capac mov/violet, etichetă pentru marcarea, volum 2 ml	buc	30000		28800,0

		Tamponașe sterile îmbibate cu alcool 70 ⁰ , cu ambalaj care nu permite evaporarea alcoolului p/u dezinfectarea pielii înainte și după proceduri, ambulate individual.	buc.	5000	<p>Recipiente pentru deșeurile de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.</p> <p>Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător.</p> <p>- Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.</p>	750,0
		Acid sulfuric (H ₂ SO ₄) ambalat 1 L	litri	2		240,0
		Acid clorhidric (HCL) ambalat 1 L	litri	2		210,0
		Slaid planșete pentru citirea sedimentului urinar, prevăzut cu 10 camere de citire, grilaj de numărare, din masă plastică	buc.	8000		50400,0
		RPR carbon, sete determinarea reaginilor plasmatice în ser, 500 teste	set	8		2392,0
		Eprubete cu citrat Na 3,8% pentru hemostază, cu vacuum, capac albastru, volum 2 ml, cu etichetă pentru marcare	buc.	1500		1959,0
		Vîrfuri albe / galbene tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 0-200 mkl	buc	200000		4000,0
		Vîrfuri albastre tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 100-1000mkl	buc	10000		450,0
		TPHA (Diluent TPHA flacon cu volum de 20 ml; Test celule I și Test celule II de câte 9 ml fiecare; control pozitiv și negativ inclus în set) 100 teste;	set	2		516,0
		Urorecoltoare (container pentru urină) prevăzute cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, cu gradăție și etichetă, nesteril	buc.	10000		10500,
		Coprorecoltor, container pentru mase fecale, prevăzut cu colector / lopățiță, capac roșu, volum 30 ml, cu etichetă pentru marcaj	buc.	2000		1922,0
		Teste express pentru determinarea antigenului Lamblia în mase fecale (casete de testare este ambalată separat)	buc.	200		13500,0
		Capilare pentru colectarea sîngelui capilar tip Kabe, cu capac roșu, prevăzute cu microtub pentru colectare cu K3EDTA, volum 100-150 mcl	buc	5000		13500,00
		Lampă pentru microscop cu halogen OSRAM, 20 W (6 V) G4, HLX 64250, compatibil cu display/optic lamp	buc.	25		1000,0
		Pipete Pancenco, cu gradăție pronunțată	buc	300	801,0	
		Eprubete Eppendorf 1,5 ml, cu închidere fixă, gradate	buc	2000	1820,0	
		Eprubete de centrifugă, conice din masă plastică, prevăzute cu gradăție, volum 10 ml	buc.	1500	465,0	

		Higrometru / Psihrometru VIT II, cu verificare metrologică inclus	buc.	6		1200,0
		Hârtie de craft	kg	10		780,0
		Hârtie de filtru	kg	10		780,0
		Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 20 litri	buc	3000		9720,0
		Cutie pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu saci galbeni incluși , volum 7,5 litri	buc	2000		7000,0
		Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-5-50 μL, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârful tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării	buc	3		6000,0
		Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-10-100 μL, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârful tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării	buc	3		6000,0
		Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-100-1000 μL, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârful tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării	buc	2		4000,0
		Stativ pentru eprubete, din plastic, autoclavabile, 96 cuihuri	buc	40		1240,00
		Citrat de Sodiu, pulbere/ cristale pentru soluție de VSH, Na ₃ C ₆ H ₅ O ₇	kg	0,25		363,0
		Azopiram, set pentru determinarea hemoragiilor oculte (reagent 1 - amidopirinum; reagent 2 - hidroclohid de anilină) 50 ml	set	4		207,0
		Plășetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistirol, 46 godeuri de citire 7 x 6, 24 x 21 cm	buc	10		420,00
		Plășetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistirol, 50 godeuri de citire 5 x 10, 19 x 29 cm	buc	20		400,0
		Pipete Pasteur, nesterile, din plastic, gradate, volum 3 ml	buc	1000		183,0
		Container medical pentru deșeuri de laborator, galbene cu	buc	20		240,0

		sigla "Pericol biologic", volum 1 litru, masă plastică				
		Timer de laborator, 60 minute, cu alarmă	buc	6		1560,0
		Valoarea estimativă Lot VIII fără TVA				208208,0
9.	336000-00-6	Lotul IX: Produse parafarmaceutice				
		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "Lumed" 210mmx25-30 m (cu diametrul interior al rulonului 18 mm)	rul	125		2925,0
		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "EDAN SE-1201" cu dimensiunile 210mmx140mm cu 215-225 file	pac	50		3175,0
		Gel p/u ECO și USG 250ml	flacon	30		300,0
		Hirtie pentru printer ultrasonografic 110mmx18m calitate HG	rul	12		2616,0
		Valoarea estimativă Lot IX fără TVA				9016,0
10.	323541-00-0	Lotul X: Filme radiologice pentru aparatul digital (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
		Film radiologic pentru aparatul digital 8x10(20*25cm)-125filme în cutie	cutii	6	<p>Cerințe:</p> <p>Calitatea filmului radio(foto)grafic achiziționat cu sensibilitate la verde trebuie să corespundă următoarelor cerințe:</p> <p>I. 1. Filmul radio(foto)grafic să fie compatibil cu casetele cu ecrane intensificatoare, sensibile la verde și cu reactivele, cele din urmă filme oferite de același producător pentru acest tip de film.</p> <p>2. calitatea filmului radio(foto)grafic sensibil la verde și a reactivelor trebuie să corespundă tuturor cerințelor internaționale de calitate, fiind asigurată și confirmată prin:</p> <p>2.1. declarație de conformitate a producătorului și certificat CE;</p> <p>2.2. certificat ISO – 9001:2008;</p> <p>2.3. produsul trebuie să corespundă standardelor: ISO 4090:2001; ISO 3665:1996;</p> <p>2.4. datele testării vor fi prezentate conform standardelor: ISO 9236 – 1:2004; ISO 9236 – 3:1999; ISO 5799 – 1991;</p> <p>2.5. Certificatul țării de origine pentru fiecare lot;</p> <p>2.6. procesul verbal de testare a produselor, curbele sensimetrice și datele testării filmelor radio(foto)grafice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării.</p> <p>II. Parametrii filmului radio(foto)grafic sensibil la verde să fie următorii:</p> <p>II.1. Baza filmului:</p> <p>II.1.1. poliester;</p> <p>II.1.2. înveliș antistatic de calitate;</p> <p>II.1.3. acoperire cu emulsie pe ambele părți și fără defecte de emulsie.</p> <p>III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius > = 75°C.</p>	
		Valoarea estimativă Lot X fără TVA				16200,0
11.	3300000-0-3	Lotul XI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru				

		investigații imuno-diagnostice ELISA pentru Linia imunologică Semiautomată tip STAT FAX 4700, producător Awareness Technology Bio Tek Instruments (SUA), (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
		HBsAg, 96 teste	set	2	<p>Cerințe generale:</p> <p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul.</p> <p>5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>
		HBsAB (anti HBsAg), 96 teste	set	2	
		HBcorAb (anti HBc), 96 teste	set	4	
		HCVAb (anti HCV), 96 teste	set	2	
		HCVAb IgM, 96 teste	set	1	
		HDVAb, 96 teste	set	2	
		HDVAb IgM, 96 teste	set	1	
		HBeAb/Ag, 96 teste	set	2	
		D Dimeri (cantitativ) 96 teste	set	8	
		Procalcitonina (PCT), 96 teste	set	3	
		AFP, 96 teste	set	6	
		PSA, 96 teste	set	8	
		T3 total, 96 teste	set	4	
		T4 total, 96 teste	set	10	
		TSH, 96 teste	set	10	
		Anti TPO, 96 teste	set	5	
		Anti TG, 96 teste	set	5	
		TG (tireoglobulina), 96 teste	set	2	
		Prolactina (PRL), 96 teste	set	3	
		Cortisol, 96 teste	set	2	
		Testosteron total, 96 teste	set	3	
		LH, 96 teste	set	4	
		FSH, 96 teste	set	4	
		HGH (hormon de creștere), 96 teste	set	1	
		CA 125, 96 teste	set	4	
		CA 153, 96 teste	set	4	
		CA 199, 96 teste	set	4	
		COVID-19 (SARS CoV-2) IgM, 96 teste	set	3	
		COVID-19 (SARS CoV-2) IgG, 96 teste	set	3	
		IgE total, 96 teste	set	2	
		Valoarea estimativă Lot XI fără TVA			210910,0
12.	3300000 0-3	LOTUL XII. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT i1000SR Abbott, producător SUA, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
		Anti HCV RGT, 100 teste	set	5	Cerințe generale:

	Anti HCV CAL	set	1	<p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p>	
	Anti HCV CTL	set	1		
	HBsAg Qual II RGT, 100 teste	set	3		
	HBsAg Qual II CAL	set	1		
	HBsAg Qual II CTL	set	1	<p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>	
	Anti HBs RGT, 100 teste	set	5		
	Anti HBs CAL	set	1		
	Anti HBs CTL	set	1		
	Anti HBc II RGT, 100 teste	set	5		
	Anti HBc II CAL	set	1		
	Anti HBc II CTL	set	1		
	HBeAg RGT, 100 teste	set	4		
	HBeAg CAL	set	1		
	HBeAg CTL	set	1		
	Anti HBe RGT, 100 teste	set	4		
	Anti HBe CAL	set	1		
	Anti HBe CTL	set	1		
	Estradiol RGT, 100 teste	set	3		
	Estradiol CAL	set	1		
	SARS-CoV-2 IgM RGT, 100 teste	set	6		
	SARS-CoV-2 IgM CAL	set	1		
	SARS-CoV-2 IgM CTL	set	1		
	SARS-CoV-2 IgG RGT, 100 teste	set	6		
	SARS-CoV-2 IgG CAL	set	1		
	SARS-CoV-2 IgG CTL	set	1		
	Trigger sol, (set 4x975 ml),	set	2		
	Pre-Trigger sol (set 4x 975 ml)	set	2		
	Con Wash Buff (set 4x 975 ml)	set	3		
	Probe Conditioner (set 4x 975 ml)	set	3		
	Sample Cups, (1000 pcs) 4x250 ml	set	25		
	Septums 4D1803	set	2		
	Reaction vessels RIBBED RV	set	2		
	Valoarea estimativă Lot XII fără TVA				439537,0
	Valoarea estimativă în total fără TVA				1793854,00

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

Pentru toate loturile;

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

(indicați se admite sau nu se admite)

10. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **Pe parcursul anului 2021, în termen de 5-10 zile de la efectuarea comenzii, la depozit IMSP CS Cahul.**

11. Termenul de valabilitate a contractului: **pînă la 31.12.2021.**

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

(indicați da sau nu)

13. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): **nu**

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

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.1	Formularul DUAE	Original, completat și confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, inclusiv semnatura electronică *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
1.2	Oferta	Formularul F3.1 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
1.3	Oferta de preț	Formularul F4.2 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, inclusiv semnatura electronică *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
1.4	Oferta tehnică	Formularul F4.1 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, inclusiv semnatura electronică *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
1.5	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%	Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. CENTRUL DE SĂNĂTATE CAHUL Denumirea Băncii: MFTTCahul Codul fiscal: 1013603001636	DA

		<p>IBAN: MD34TRPCCF518430D00157AA cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. ____ din ____"</p> <p>Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</p>	
1.6	Certificat de înregistrare a întreprinderii	<p>Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, inclusiv semnatura electronică</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</p>	DA
1.7	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	<p>Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, inclusiv semnatura electronică</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</p>	DA
1.8	Certificat de efectuare sistematică a plășilor impozitelor, contribuțiilor	<p>Copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmat prin semnatura și ștampila Participantului, inclusiv semnatura electronică</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</p>	DA
1.9	La cererea grupului de lucru se prezintă mostre în timp de 5 zile,	<p>cu indicarea numărului poziției pe ambalaj</p> <p>*(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)</p>	DA
1.10	Toate documentele solicitate în lista reagenților și consumabilelor de laborator (CE, ISO și alte)	<p>Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, inclusiv semnatura electronică</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</p>	DA
1.11	Certificat de atribuire a contului bancar	<p>Copia eliberată de banca deținătoare de cont, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, inclusiv semnatura electronică</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</p>	DA
1.12	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din valoarea Contractului	<p>Original de Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 3.3 din Capitolul III – sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. CENTRUL DE SĂNĂTATE CAHUL Denumirea Băncii: MFTTCahul Codul fiscal: 1013603001636 IBAN: MD34TRPCCF518430D00157AA cu nota "Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. __ din __"</p> <p>*(Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)</p>	DA
1.13	DECLARAȚIE privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau	<p>Declarație pe proprie răspundere, completată în conformitate cu Formularul (F 3.5) - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</p>	DA

grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.		
--	--	--

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

16. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): **licitația electronic.**

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

18. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **cel mai mic preț pe lot la loturile 1,2,3,4,5,6,7,10,11,12 cel mai mic preț pe poziții la loturile 8 și 9**

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

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

20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] **Informația o găsiți în SIA RSAP**
- pe: [data] **Informația o găsiți în SIA RSAP**

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

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

22. Termenul de valabilitate a ofertelor: **90 zile.**

23. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

24. 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".

25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **de stat.**

26. 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)

27. 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

28. 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.**

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

30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: _____

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **____.03.2021**

32. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
-------------------------------------	------------------------------

depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

33. 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.**

(se specifică da sau nu)

34. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____ Larisa Chiriac

Șef IMSP CS Cahul: **Hagioglo Alexandru** _____ L.Ș.