

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reactive și consumabile de laborator pentru anul 2025

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitație Publică

(tipul procedurii de achiziție)

***Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): Nu**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: urmează a fi introdus în planul de achiziții publice provizoriu pentru anul 2025.

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Spitalu Raional Cahul**
2. IDNO:1009603003860
3. Adresa: mun.Cahul, str.Ștefan cel Mare,23
4. Numărul de telefon/fax: 0299/2-24-48
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **imspcahul@ms.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): **Autoritatea Publică**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)	
	33600000-6	Lotul 1: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, PRO XS, PRO XL producător Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, de tip închis					
1.1		Soluție pentru spălare de sistem	L	6			
1.2		Hipoclorid 0,5%, soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	L	10			
1.3		ALT (TGP)	MI	6000			
1.4		AST (TGO)	MI	5000			
1.5		Bilirubina totala	MI	10000			
1.6		Bilirubina directa	MI	10000			
1.7		Albumina	MI	500			
1.8		Calciu Arsenazo	MI	1000			
1.9		Creatinina	MI	10000			
1.10		Gamma GT	MI	1000			
1.11		Fier	MI	1000			
1.12		Magneziu	MI	1000			
1.13		Fosfataza alcalină	MI	1000			
1.14		Proteina totală	MI	1000			
1.15		Fosfor	MI	500			
1.16		Creatinin fosfo kinaza (CK-NAC)	MI	500			
1.17		Creatinin fosfo kinaza MB (CK-NAC-MB)	MI	500			
1.18		CK-MB control	Set	1			
1.19		Trigliceride	MI	1200			

1.20		Amilaza	MI	6000			
1.21		Glucoza	MI	12000			
1.22		Urea	MI	9000			
1.23		Acid uric	MI	2500			
1.24		Colesterol	MI	1000			
1.25		Lactat dehidrogenaza (LDH)	MI	500			
1.26		Lipaza	MI	500			
1.27		HDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	5			
1.28		LDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	8			
1.29		Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent	Set	13			
1.30		Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator	Set	2			
1.31		Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut, și nivel patologic înalt	Set	2			
1.32		Transferin reagent	Set	10			
1.33		Ferritin reagent	Set	20			
1.34		Ferritin calibrator (IFRT-0042)	Set	2			
1.35		Protein IP calibrator (IPRO 0043)	Set	1			
1.36		Microprotein Plus reagent cu standard inclus	Set	2			
1.37		Microalbumin (Urine) reagent	Set	6			
1.38		Microalbumin (Urine) calibrator set	Set	2			
1.39		Microalbumin (Urine) control I	Set	2			
1.40		Microalbumin (Urine) Control II	Set	2			
1.41		CRP IP reagent	Set	70			
1.42		CRP IP control I (ICRP 0046)	Set	2			
1.43		CRP IP control II (ICRP 0047)	Set	2			
1.44		CRP IP calibrator (ICRP 0043)	Set	2			
1.45		ASLO reagent cu calibrator inclus	Set	35			
1.46		ASLO control I (IRCT 0046)	Set	1			
1.47		ASLO control I (IRCT 0047)	Set	1			
1.48		Rf reagent	Set	45			
1.49		Rf calibrator (IRFA 0042)	Set	1			
1.50		Proteina totală în urină (cu standart inclus)	Set	3			
1.51		Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman	MI	150			
1.52		Material de control pentru biochimie nivel I, bazat pe ser uman	MI	400			
1.53		Material de control pentru biochimie nivel II, bazat pe ser uman	MI	400			
		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, frigoriifer 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.					
		Valoarea estimativă totală Lotul 1				550 000,00 fără TVA	

	33600000-6	Lotul 2: Specificații standard a accesoriilor/consumabilelor/piese de schimb pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M și PRO XS, producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, de tip închis				
2.1		Filtre pentru analizatorul biochimic PRO XL	Buc	5		
2.2		Cuve pentru analizatorul biochimic, vol. 1,5 ml	Buc	5000		
2.3		Flacoane din plastic pentru reactivi biochimici de 10 ml (ECS VIALS / CAPS 10 mL)	Buc	50		
2.4		Flacoane din plastic pentru reactivi biochimici de 25 ml (ECS VIALS / CAPS 25 mL)	Set	3		
2.5		Adaptoare pediatrică pentru analizatoarele biochimice	Set	5		
2.6		Lampă pentru analizatorul biochimic PRO XS/PRO M/PRO XL	Buc	3		
2.7		Coolant BS6580 (lichid de refrigerare)	L	1		
2.8		Rotor cuvetă pentru PRO XS (15 rotore în set)	Set	5		
		Cerințe generale: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 2. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 3. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.				
		Valoarea estimativă totală Lotul 2				200 000,00 fără TVA
	33600000-6	Lotul 3: Specificații standard a reagenților pentru investigații hematologice pentru Analizator 5 Diff BC-5150 tip deschis.				
3.1		Soluție Diluent (set 20 L canistra)	Set	55		
3.2		DIFF Lyse (set 500 mlx4) flacon	Set	20		
3.3		LH Lyse (set 100 mlx4) flacon	Set	20		
3.4		Probe Cleanser (set 50 ml) flacon	Set	35		
3.5		BC-5D Hight/Normal/Low/En 3 ml*3, flacon	MI	52,5		
		Valoarea estimativă totală Lotul 3				280 000, fără TVA
		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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. 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 același producător. 2. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)				
	33600000-6	Lotul 4: Specificații standard a reagenților pentru investigații hematologice la analizatorul hematologic XN-330, tip închis.				
4.1		Cellpack DCL	L	1360	Flacon, 20 L	
4.2		Sulfolyser	Set	14	Ambalaj 3x500 ml	
4.3		Lysercell WDF	FI	41	Flacon 2 L	
4.4		Fluorocell WDF	Set	18	Ambalaj 2x22 ml	
4.5		Cellclean	FI	7	Ambalaj 50 ml	
4.6		XN-L Check L1	FI	4	Ambalaj 3 ml	
4.7		XN-L Check L2	FI	4	Ambalaj 3 ml	
4.8		XN-L Check L3	FI	4	Ambalaj 3 ml	
4.9		XN CAL	FI	1	Ambalaj 3 ml	
4.10		Set de mentenanță anual pentru XN-330	Set	1	Set de mentenanță	

		Valoarea estimativă totală Lotul 4				310 000, 00 fără TVA
		<p>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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Nota:</p> <p>3. 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 același producător.</p> <p>4. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)</p>				
	33600000-6	Lotul 5: Reagenți/consumabile de ionogramă și materiale de control pentru analizatorul automat ionoselectiv EasyLyte				
5.1		Soluție ionogramă / electroliți pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, cartuș 800 ml inclus, gata de lucru	Buc	5		
5.2		Soluție enzimatică de spălare zilnică a analizorului ionoselectiv EasyLyte, K/Na, kit 100 ml	Buc	3		
5.3		Material în 3 nivele pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na	Set	2		
5.4		Set de mentenanță anual pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na,	Set	1		
5.5		Solution valve	Buc	1		
5.6		Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „K”	Buc	1		
5.7		Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „Na”	Buc	1		
5.8		Electrod de referință pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte	Buc	1		
		Valoarea estimativă totală Lotul 5				60 000, 00 fără TVA
		<p>Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Notă:</p> <p>1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate 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 același producător.</p> <p>2. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus.</p> <p>3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)</p> <p>4. Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contractului.</p>				
	33600000-6	Lotul 6: Specificații standard a reagenților pentru investigații la sistemul de coagulare a sîngelui (hemostază)				
6.1		Set pentru determinarea timpului de protrombin (PT) leofilizat, ambalaj 10fl x 10m l (set-2000 teste)	Set	4		
6.2		Set pentru determinarea fibrinogenului (FIB), leofilizat, ambalaj 10fl x 5 ml (set-2000 teste)	Set	4		
6.3		IBS Buffer pentru fibrinogen, 1fl 125ml (1000 teste)	Fl	3		
6.4		Set pentru determinarea timpului trombin (TT), leofilizat ambalaj 10fl x 2ml (set-800 teste)	Set	1		
6.5		Set pentru determinarea APTT-S +calciu, (APTV) lichid, ambalaj 5fl x 5ml ,5fl x 5ml calciu (set-800 teste)	Set	1		

6.6		Plasma de control normală human cu parametri PT, APTT, TT, FIB. Ambalaj 1ml.	MI	10			
6.7		Plasma de control patologica human cu parametri PT, APTT, TT, FIB. Ambalaj 1ml	MI	10			
6.8		Calibrator universal la PT, APTT, TT, FIB, Factors , PC, PS, AT, pentru coagulometru. Ambalaj 1ml	MI	2			
6.9		Cuvete de reacție pentru coagulometru cu codul de bare originale de la producator	Buc	15000			
		Valoarea estimativă totală Lotul 6				100 000, 00 fără TVA	
		<p>Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Notă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate și termeni de valabilitate. Materialul de control trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus. 3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriger sau încăperi dotate cu echipament specific, etc) 4. Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contractului. 					
	33600000-6	Lotul 7: Specificații standard a reagenților pentru investigații la Analizatorul Getein 1100					
7.1		Set pentru determinarea D-dimer cantitativ	set	40			
7.2		Set pentru determinarea Procalcitonina cantitativ	set	20			
7.3		Set pentru determinarea NT-proBNP cantitativ	set	40			
7.4		Set pentru determinarea Troponina înalt senzitiva cantitativ	set	40			
		<p>Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Notă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate și termeni de valabilitate. Materialul de control trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus. 3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriger sau încăperi dotate cu echipament specific, etc) <p>Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contractului.</p>					
		Valoarea estimativă totală Lotul 6				200 000, 00 fără TVA	
	33600000-6	Lotul 8: Specificații standard a reagenților, calibratori, materiale de control și consumabile pentru analizatorul imunologic automat Cobas pure e402 (sistem închis)					
8.1		ACTH 100T	set	6			
8.2		Anti-TG 300T	set	2			
8.3		Anti-TPO 300T	set	2			
8.4		Calcitonin 100 T	set	5			
8.5		C-Peptide 100T	set	5			
8.6		FT3 300T	set	3			
8.7		FT4 300T	set	3			
8.8		Tirioglobulin 300T	set	3			
8.9		TSH 300T	set	3			
8.10		DHEA-S 100T	set	3			
8.11		Prolactin 300T	set	3			
8.12		Testosterone 300T	set	2			
8.13		Vitamin B12 300T	set	3			
8.14		25-OH-Vit. D 300T	set	3			

8.15		IgE 100T	set	3		
8.16		AFP 300T	set	3		
8.17		CA 125 100T	set	5		
8.18		CA 19-9 300T	set	3		
8.19		CA 72-4 100T	Set	2		
8.20		CEA 300T	set	3		
8.21		CA 15-3 100T	set	2		
8.22		Osteocalcin 300T	set	2		
8.23		Free PSA 300T	set	3		
8.24		Total PSA 300T	set	3		
8.25		Anti-CCP 100T	set	6		
8.26		Folate 300T	set	3		
8.27		Insulin 100T	set	6		
8.28		Cortisol 300T	set	2		
8.29		FSH 100T	set	3		
8.30		Progesteron 100T	set	4		
8.31		LH 300T	set	2		
8.32		Estrogen (Estradiol) 300T	set	2		
		Controale				
8.33		PreciControl Universal Elecsys V2	set	6		
8.34		PreciControl TM Elecsys	set	5		
8.35		PreciControl Thyro AB Elecsys V2	set	4		
8.36		PreciControl Varia Elecsys	set	2		
8.37		PreciControl Multimarker Elecsys	set	2		
8.38		PreciControl Anti-CCP Elecsys	set	2		
8.39		Vitamin D total PC Elecsys	set	2		
		Calibratori				
8.40		ACTH CS	set	2		
8.41		Anti-TG CS Elecsys	set	2		
8.42		Anti-TPO CS Elecsys	set	2		
8.43		Calcitonin CS Elecsys	set	2		
8.44		C-Peptide CS Elecsys	set	2		
8.45		FT3 G3 CS Elecsys	set	2		
8.46		FT4 G2 CS Elecsys	set	2		
8.47		Tg CS Elecsys	set	2		
8.48		TSH CS Elecsys V2	set	2		
8.49		DHEA-S CS Elecsys	set	2		
8.50		Prolactin G2 CS Elecsys	set	2		
8.51		Testosterone G2 CS	set	2		
8.52		Vitamin B12 CS Elecsys	set	2		
8.53		Vitamin D total G2 CS Elecsys	set	2		
8.54		IgE CS Elecsys	set	1		
8.55		AFP G2 CS Elecsys V2.1	set	2		
8.56		CA 125 G2 CS G2 Elecsys	set	2		
8.57		CA 19-9 CS Elecsys	set	2		
8.58		CA 72-4 CS G2 Elecsys E2G	set	2		
8.59		CEA CS Elecsys V2	set	2		
8.60		CA 15-3 G2 CS Elecsys	set	2		
8.61		N-MID Osteocalcin CS Elecsys	set	2		
8.62		Free PSA CS Elecsys	set	2		
8.63		Total PSA G2 CS Elecsys V2.1	set	2		
8.64		Folate G3 CS Elecsys E2G	set	2		
8.65		Insulin CS Elecsys	set	2		
8.66		Cortisol G2 CS Elecsys	set	2		
8.67		FSH CS Elecsys V2	set	2		
8.68		Progesterone G3 CS Elecsys	set	2		
8.69		Folate G3 CS Elecsys E2G	set	2		
		Consumabile				
8.70		CleanCell M 2x2 L Elecsys,cobas e	set	58		
8.71		PreClean M G2 2x2L Elecsys E2G	set	25		

8.72		ProCell M G2 2x2L Elecsys E2G	set	40		
8.73		AssayTip/AssayCup tray	set	14		
8.74		Diluent Universal E2G	set	4		
8.75		Diluent MultiAssay E2G	set	3		
8.76		ISE Cleaning Sol Sys Clean	set	1		
8.77		Cobas sample cup 5000 pcs, Pupite pt analizator	set	4		
		<p>Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Notă:</p> <ol style="list-style-type: none"> Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate și termeni de valabilitate. Materialul de control trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc) <p>Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contractului</p>				
		Valoarea estimativă totală Lotul 8				1 400 000, 00 fără TVA
	33600000-6	Lotul 9:Consumabile pentru analizatorul Stat Profile Prime Plus (Novabiomedical)				
9.1		Stat Profile Prime Plus Micro Sensor Card with COOX, 100 teste	Buc	50		
9.2		Stat Profile Prime Plus Calibrator Catridge, 100 teste	Buc	22		
9.3		Stat Profile Prime Plus Auto QC Catridge, 160 teste	Buc	22		
9.4		Stat Profile Prime Plus Reference Sensor (w/W/R Pump Tubing (Clinical)	Buc	4		
9.5		Stat Profile Prime Plus, Card Blanc Renal Sensor Card	Buc	4		
		Valoarea estimativă totală Lotul 9				450 000,00 fără TVA
	33600000-6	Lotul :Veselă și articole de ustensilă pentru laborator				
10		Stilouri, (Ball point pens, Refillable, blue ink, non-corrosive nickel silver tip, 0,7 mm fine)	Buc	500		2000,00
11		Markere permanente pentru sticlă (pentru laborator) culoare negru (CD/DVD/BD)-PEN	Buc	100		2000,00
12		Set pentru determinarea Reticulocitelor în single capilar (capilare cu reagenți inclus albastru de crezil) 50 tuburi	Set	2		2000,00
13		Stative pentru eprubete cu 90 cuiburi (TEST TUBERACKS -polypropylene – dismantled, ISOLAB)	Buc	20		3000,00
14		Termohîrtie pentru analizator hematologic semiautomat, lățime 5,5 cm	Buc	250		1000,00
15		Hirtie de filtru	kg	25		6000,00
16		Leucodif 200 (colorant pentru frotiu sanguin)	Set	2		1000,00
17		Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-10 mcl	buc	2		2000,00
18		Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 10-100 mcl	buc	8		8000,00
19		Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum	buc	8		8000,00

		20-200 mcl				
20		Teste pentru determinarea a 11 parametri în urină (Mission test): leucocite, nitrați, urobilinogen, protein. pH, eritrocite, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic. (100 teste/set)	set	150		5000,00
		Valoarea estimativă totală lei fără TVA				3 590 000,00

- 9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. Nu se admite**
- 10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):**
1) Pentru toate loturile;
- 11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite**
(indicați se admite sau nu se admite)
- 12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: *Termenul de livrare la comandă, după necesități în termen de 10 zile pe parcursul anului 2025. Termen de achitare: pînă la 60 zile după livrare.***
- 13. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2025.**
- 14. 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)
- 15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică**
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
- 16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):**

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	DUAE	Semnat electronic	Obligativiu
2	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic	Obligativiu
3	Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8	Semnat electronic *Notă: Conform prevederilor pct. 53 Anexa nr. 1 al Ordinului MF115/2021, termenul pentru valabilitatea ofertelor se calculează din momentul termenului limită de depunere a ofertelor (data deschiderii inclusiv). În cazul în care se va indica un termen mai mic (inclusiv data în declarație va fi greșită, oferta va fi descalificată).	Obligativiu
4	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%: conform anexei nr.9 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției	Semnat electronic	Obligativiu
5	Certificat a contului bancar	Semnat electronic	Obligativiu
6	Specificația tehnică, conform anexei nr. 22	Semnat electronic	Obligativiu
7	Specificația de preț, conform anexei nr. 23	Semnat electronic	Obligativiu
8	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	Semnat electronic	Obligativiu
9	Lipsa datoriilor față de bugetul național	Valabil la momentul deschiderii ofertelor, eliberat de Inspectoratul Fiscal al RM, semnat electronic de către operatorul economic;	Obligativiu
10	Garanția de bună execuție în valoare de 5%: conform anexei nr.10 sau ordin de	Semnat electronic	Obligativiu la semnarea contractului

	plată care confirmă transferul în contul instituției		
11	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Semnat electronic	Obligativ
12	Declarație	La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile.	Obligativ
13	Notă	Contractul semnat va fi prezentat în decurs de 6 zile, după expirarea termenului de așteptare. În cazul în care acesta nu va fi însoțit de garanția de bună execuție – autoritatea contractantă își rezervă dreptul să facă uz de pct. 93 din prezenta documentație standard.	Obligativ la semnarea contractului
14	Declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani, conform Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24.11.2020.	Original, autentificat prin semnătura electronică	Obligativ la semnarea contractului
15	Scrisoare de garanție că reagentii și consumabilele sunt compatibile	cu echipamentul beneficiarului și participantul garantează prin asumarea de răspundere financiară deplină în cazul defecțiunilor produse echipamentului beneficiarului cauzate de calitatea insuficientă a reagentii și consumabilelor – originale – confirmate prin semnătura electronică a Participantului;	Obligativ

17. Garanția pentru ofertă: oferta va fi însoțită de o garanție pentru ofertă emisă de o bancă comercială conform anexei nr.9 din documentația standard sau garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, cuantumul 1%, conform următoarelor date bancare:

- Beneficiarul plății: **IMSP Spitalul Raional Cahul**
- Denumirea Băncii: **BC'Victoriabank'S.A. fil.nr.9 Cahul**
- Codul fiscal: **1009603003860**
- Contul de decontare: **MD39VI000000022514095MDL**
- Contul bancar: **VICBMD2X871**
- Notă Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz emisă de o bancă comercială sau transfer la contul autorității contractante, cuantumul 5 %, conform următoarelor date bancare:

- Beneficiarul plății: **IMSP Spitalul Raional Cahul**
- Denumirea Băncii: **BC'Victoriabank'S.A. fil.nr.9 Cahul**
- Codul fiscal: **1009603003860**
- Contul de decontare: **MD39VI000000022514095MDL**
- Contul bancar: **VICBMD2X871**
- Notă Garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP

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

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

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

22. Ofertele se prezintă în valuta lei MD.

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: *cel mai mic preț, fără TVA, pe lotul întreg și corespunderea cerințelor solicitate.*

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

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
 - conform SIA RSAP /până la: *Conform SIA RSAP*
 - pe: *Conform SIA RSAP*
26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
27. Termenul de valabilitate a ofertelor: *60 zile calendaristice*
28. Locul deschiderii ofertelor: *Conform SIA RSAP*
 (SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **limba de stat.**
31. 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)
32. 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
33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): **nu se aplică.**
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **nu se aplică.**
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **BAP nr.74 din 17.09.2024**
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **conform SIA RSAP**
37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Da
Sistemul de comenzi electronice	Nu
Facturarea electronică	Da
Plățile electronice	Da

38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): **nu**
39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____ Vasile Rotaru.