

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenți și consumabile de laborator pentru 2021(suplimentar)

prin procedura de achiziție Licitatie deschisă

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Policlinica de Stat
2. IDNO: 1006601003924
3. Adresa: mun.Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70
4. Numărul de telefon/fax: 022-251-508 fax: 022-22-40-21
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: achizitii.pcs@gmail.com
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
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): instituție publică, ocrotirea sănătății
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimate (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Lot 2	33696500-0	Reagenți și consumabile de laborator Compatibil cu analizatorul cu chemiluminiscență Immulite 2000 Siemens	Conform specificației tehnice			112425,0
Valoarea estimativă totală						112425,0

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
 - 1) Pentru toate loturile;
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admit
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: 01.09.2021-31.12.2021
12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2021
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)
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
15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr.	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii	Nivelul minim/
-----	---------------------------------	-----------------------------------	----------------

d/o		criteriului/cerinței:	Obligativitatea
1	DUAE	Prezentarea documentului DUAE completat și confirmat prin aplicarea semnăturii electronice al operatorului economic	Obligativiu
2	Oferta	Original Formularul F 3.1 confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	Obligativiu
3	Specificațiile de preț	Original – potrivit modelului din (F4.2) Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al operatorului economic.	Obligativiu
4	Specificațiile tehnice	Original – potrivit modelului din (F4.1) Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al operatorului economic.	Obligativiu
5	Extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	Obligativiu
6	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	Obligativiu
7	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului. Eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova)	Obligativiu
8	Garanția pentru ofertă -1% din valoarea ofertei, fără TVA	Oroginal, Prezentată în modalitatea prevăzută în IPO 21.1 (F3.2), sau i transfer la contul beneficiarului IMSP Policlinica de Stat, C/F 1006601003924, mun. Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70, Trezoreria de Stat, TREZMD2X ,IBAN MD28TRPCCC518430E00027AA confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	Obligativiu
9	Certificat de conformitate sau alt certificat ce confirmă calitatea CE	Copia originalului eliberat de Organismul Național de Verificare a conformității produselor, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului p /u fiecare poziție/lot	Obligativiu
10	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui min 80% din termenul total al produsului, dar nu mai puțin de 12 luni.	Declarație privind asigurarea valabilității confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului.	Obligativiu
11	Declarație de disponibilitate a unei persoane instruite de producătorul echipamentului sau de organism autorizat/recunoscut de acesta	Original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului.	Obligativiu
12	Prezentarea certificatelor de instruire a personalului, eliberate de producător sau organism autorizat/recunoscut de acesta	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului.	Obligativiu
13	Mostre pentru produsele solicitate	Vor fi prezentate timp de 3 zile de la solicitare	Obligativiu
	NOTĂ!	1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu echipamentul autorității contractante de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de inginerii autorizați de producător, care vor suporta toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor să fie compatibil cu echipamentul.	OBLIGATIVIU

	3.Ofertantii vor demonstra că reagenții, se păstrează până la livrare in conditiile prevăzute de producător (la frigider,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific.	
--	---	--

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. Modalitatea de efectuare a evaluării: **per lot.**
20. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi: **Cel mai mic preț cu corespunderea cerințelor tehnice**
21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: *conform SIA RSAP*
 - pe: *conform SIA RSAP*
22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **30 zile**
24. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**
Ofertele întârziate vor fi respinse.
25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".
26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **limba română**
27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplică**
28. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
*Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*
29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul) : **nu se aplică**
30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **nu se aplică**
31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **_**
32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **__**
33. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se acceptă
sistemul de comenzi electronice	-

facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

34. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): nu se acceptă

35. Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru:



Viorica EFROS

Specificația tehnică

pentru Reagenți și consumabile de laborator compatibile cu analizatorul cu chemiluminiscență Immulite 2000 Siemens (sistem închis)

2.1	33696500-0	TSH	set	4,00	<p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a TSH in ser, cu calibratori incluși, Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie imunometrica - kiturile sa contina : reactiv , ajustori low si high , si bile de test- reactiv: reactiv cu 21 ml fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugata cu anticorpi policlonali de capra anti TSH; reactivul sa aiba cod de bare- ajustorii low si high, liofilizati, se reconstituie cu cate 4 ml de apa distilata; stabili la 2-80C pana la data expirarii; cu coduri de bare- kitul trebuie sa contina un recipient cu cod de bare continand 200 de bile de test de anticorpi monoclonali anti TSH, stabile la 2-80C pana la data de expirare- Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubina pina la 200 mg/L, hemoglobina pana la 381 mg/dL, trigliceride pana la 3000 mg/dL.- Volumul de proba 75 µL - Incubare la 37° C cu agitare permanenta- timp de lucru maxim 35 minute-Interval de lucru : pana la 75 µIU/mL- Sensibilitate analitica 0,01 µIU /mL- Fara efect "Hook" pana la 7200 µIU/ml. Ambalaj 1x200.</p>
2.2	33696500-0	Anti-TPO Ab	set	3,00	<p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a anticorpilor anti tiroperoxidaza (TPO) in ser si plasma cu EDTA.Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie imunometrica secventiala- kiturile sa contina : reactivi , ajustori low si high, diluent si bile de test-o caseta cu: reactiv care sa contina 11.5 ml fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugata cu anticorpi monoclonali anti IgG uman; reactivul sa aiba cod de bare- ajustorii low si high liofilizati, se reconstituie cu cate 4 ml de apa distilata; cu coduri de bare- kitul trebuie sa contina un recipient cu cod de bare continand 200 de bile de test cu TPO uman, stabile la 2-80C pana la data de expirare- Diluent:solutie tampon, fara anti-TG/anti-TPO, 50 ml pentru dilutia a probelor,cu cod de bare- Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubinei de pana la 200 mg/L, ale hemoglobinei de pana la 381 mg/dL, trigliceride pana la 3000 mg/dL.- Volumul de proba 5 µL - incubare la 37° C cu agitare permanenta- timp de lucru maxim 65 minute-Interval de lucru : pana la 1000 IU/ml- Sensibilitate analitica: 5 IU/ml- Fara efect "Hook" pana la 16624 IU/ml. Ambalaj 1x200.</p>
2.3	33696500-0	FREE T4	set	2,00	<p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a T4 liber in ser si plasma heparinizata Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie competitiva - kiturile sa contina : reactiv , ajustori low si high , si bile de test - reactiv: reactiv cu 11.5 ml fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugata cu T4; reactivul sa aiba coduri de bare - ajustorii low si high , liofilizati, se reconstituie cu cate 2 ml de apa distilata; stabili la 2-80C pana la data expirarii; cu coduri de bare - kitul trebuie sa contina un recipient cu cod de bare continand 200 de bile marcate cu anticorpi monoclonali anti T4, stabile la 2-80C pana la data de expirare - Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubina pina la 200 mg/L, hemoglobina pana la 634 mg/dL trigliceride pana la 1000 mg/dL. - Volumul de proba 10 µL</p>

2.4	33696500-0	PSA total	set	4,00	<ul style="list-style-type: none"> - Incubare la 37° C cu agitare permanenta - Timp de lucru maxim 35 minute -Interval de lucru : 0,3-6 ng/dL. Ambalaj 1x200. -Sensibilitate analitica: 0,11 ng/dL. <p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a PSA in ser metoda : chemiluminescenta amplificata enzimatic</p> <ul style="list-style-type: none"> - reactie imunometrica secventiala - kiturile sa contina : reactiv , ajustori low si high , si bile - Reactivul trebuie sa contina 11,5 mL fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugat cu un anticorpi murinici monoclonali anti-PSA; reactivul trebuie sa aiba cod de bare -ajustorii low si high 1,5 mL fiecare; trebuie sa aiba coduri de bare - kitul trebuie sa contina un recipient cu cod de bare continand 200 bile marcate cu anticorpi policlonali de capra anti PSA, stabile la 2-80C pana la data de expirare - Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubinei pana la 200 mg/dl, hemoglobinei pina la 30 µL/mL , trigliceridele pina la 5000 mg/dL mg/dl. - Sensibilitate analitica 0.04 ng/mL - Volumul de proba 10 µL - Timp de lucru maxim 35 minute -Interval de calibrare : 0.04–150 ng/mL [WHO NIBSC 1st IS 96/670]
2.5	33696500-0	Probe wash	set	5	<p>High-dose Hook fara efect pana la 22,500 ng/mL. Ambalaj 1x200.</p> <p>Solutie de spalare solutie concentrata- Phosphate buffer , Detergent Triton X-100: < 0.9 % . Ambalaj 2 sticle cu 200 ml fiecare</p> <ul style="list-style-type: none"> -Fiecare trebuie diluata cu 1800 ml apa distilata Stabila nedesfacuta 15 - 28 °C pana la data expirarii. -Stabil on board 30 zile la 15 - 28 °C pana la data expirarii.
2.6	33696500-0	Probe cleaning	set	2	Solutie folosita pentru decontaminare
2.7	33696500-0	Reaction Tubes	set.	2	1x100 mL de solution de Sodium Hypochlorite < 4.4 %). Trebuie sa fie stabile la 15 – 28 °C nedeschisa pana la data expirarii
2.8	33696500-0	Substrat Chemiluminescent	set	3	<p>Cupe de reactive, specifice aparatului IMMULITE, in pachetare 1x1000 buc</p> <p>Solutie de chemiluminescenta adamantil dioxetane fosfat ester in buffer de AMP cu imbogatire compatibila cu aparatul Immulite 2000, ce se utilizeaza impreuna cu kiturile de reactivi pentru obtinerea unor rezultate cantitative</p> <ul style="list-style-type: none"> -Kitul trebuie sa contina 2x 205 ml pentru 1000 teste -Ambalajul trebuie sa protejeze impotriva luminii <p>Substratul sa fie stabil la bord la 15-30 °C timp de 30 zile</p>