

**CAIET DE SARCINI  
Bunuri/Servicii**

Obiectul **Reagenți și consumabile de laborator pentru 2022 (repetat)**

(denumirea, adresa)

Autoritatea contractantă **IMSP Policlinica de Stat, mum. Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70**

(denumirea, adresa)

**1. Descriere generală. Informații**

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)
<b>Lotul 1. Reagenți și consumabile de laborator compatibili cu analizatorul automat Premier Hb9210</b>						
1		Kit cu reagenți compatibili cu analizatorul Premier Hb9210 Ambalaj (1x500 teste)	set	2,00	Kit cu următorul conținut: 09-03-0008 Premier Affinity A1c 500 1. 01-03-0095 Premier Buffer A Reagent 940 mL2. 01-03-0096 Premier Buffer B Reagent 940 mL3. 01-03-0097 Premier Diluent Reagent 3.8 L4. 01-03-0098 Premier Wash Reagent 940 mL	
2		Calibrator HbA1c L-1	set	2,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.	
3		Calibrator HbA1c L-2	set	2,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.	
4		Control HbA1c L-1	set	2,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.	
5		Control HbA1c L-2	set	2,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.	
<b>Valoarea estimativă lotul 1</b>						<b>48608,00</b>
<b>Lotul 2 . Consumabile compatibile cu Analizorul electroliti EXIAS e/1, sistem închis parametrii măsurați : (K, Na , Cl ,Ca , Ph-ul , HCT)</b>						
1		Cartus 300 aspirații/42 z cu oQC 30xL1,30xI2,30xI2, 30xI3	buc	5	Cartuș de măsurare care conține senzori de măsurare , sol de calibrare (2 buc), recipientul de reziduri (waste), Tubulatura de pompă perestatică, vașe ,tuburi , ansamblul ac de aspirație .	
2		QC level 1	Box	1	Control de calitate -3 NIVELE compatibil cu analizatorul <b>EXIAS e/1</b> Box 1x30	
3		QC level 2	Box	1	Control de calitate -3 NIVELE compatibil cu analizatorul <b>EXIAS e/1</b> Box 1x30	
4		QC level 3	Box	1	Control de calitate -3 NIVELE compatibil cu analizatorul <b>EXIAS e/1</b> Box 1x30	
<b>Valoarea estimativă lotul 2</b>						<b>65000,00</b>
<b>Lotul 19 Vacutainere hematologie 12x75mm cu dop nesteril K3EDTA, Volum de sînge 5 ml</b>						
19		Vacutainere hematologie 12x75mm cu dop nesteril K3EDTA, Volum de sînge 5 ml	buc	20000	1. material: PET *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă a participantului *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator	

					confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare intențională).	
					<b>Valoarea estimativă lotul 3</b>	<b>22500,00</b>
					<b>Valoarea estimativă totală</b>	<b>136108,00</b>

## 2. Utilizarea, păstrarea, protecția, calitatea produselor/serviciilor

Reagenții, se păstrează până/în timpul livrării în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific).

## 3. Mostre

Vor fi prezentate timp de 3 zile de la solicitare

## 4. Documente obligatorii la depunerea ofertei

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	DUAЕ	DUAЕ aprobat prin ordinul ministrului finanțelor nr. 72/2020 din 11.06.2020-(modificat prin ord. MF nr.146 din 24.11.2020) Complectat și semnat electronic;	Obligativiu
2	Cerere de Participare	Anexa nr. 7 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
3	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei	Anexa nr. 8 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
4	Specificații de preț	Anexa nr. 22 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
5	Specificații tehnice	Anexa nr. 23 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
6	Garantia pentru oferta în valoare de 1% din suma ofertei fără TVA.	Anexa nr.9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 <i>sau ordin de plată transferat pe contul beneficiarului</i> IMSP Policlinica de Stat C/F 1006601003924, mun.Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70; Trezoreria de Stat; TREZMD2X C IBAN: MD28TRPCCC518430E00027AA	Obligativiu

## 10. Documente obligatorii la evaluarea ofertelor

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
7	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/ EXTRAS din Registrul de Stat al persoanelor juridice -copie, confirmată cu semnătura electronică a Operatorului economic	Obligativiu
8	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativiu

9	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor eliberat de Inspectoratul Fiscal	Copie-confirmată prin semnătura electronică a Operatorului economic	Obligativ
11	DECLARAȚIE 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.	Original- Declarația Aprobata prin Ordinul Ministerului de Finanțe nr.145 din 24 noiembrie 2020, cu semnătura electronică a Operatorului economic Doar pentru agenții economici castigatori .	Obligativ
12	<b>Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui min 80% din termenul total al produsului, dar nu mai puțin de 12 luni.</b>	Declarație privind asigurarea valabilității confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului.	Obligativ
13	<b>Declarație de disponibilitate a unei persoane instruite de producătorul echipamentului sau de organism autorizat/recunoscut de acesta</b>	Original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului.	Obligativ
14	<b>Prezentarea certificatelor de instruire a personalului, eliberate de producător sau organism autorizat/recunoscut de acesta</b>	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului.	Obligativ
	<b>NOTĂ!</b>	<p>1.Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu echipamentul autorității contractante de la producătorul utilajului.</p> <p>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.</p> <p>3.Ofertantii vor demonstra că reagenții, se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider,frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific).</p>	<b>OBLIGATIV</b>

Autoritatea contractantă **IMSP Policlinica de Stat**

Data „12” mai 2022

**Notă:** Prezentul model al caietului de sarcini este orientativ și poate fi completat, modificat, precizat de către autoritatea contractantă, în funcție de tipul și specificul bunurilor/serviciilor. Autoritatea contractantă este obligată să respecte legislația.

**Conducătorul grupului de lucru:** \_\_\_\_\_ **Viorica EFROS .**