

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Privind achiziționarea centralizată a Reagenților

conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice beneficiari pentru anul 2026 Repetat II

prin procedura de achiziție: Licitatie deschisa

1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022-222 445/ 022 – 222- 364
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md; www.capcs.gov.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): autoritate centrală de achiziție
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:
Cod CPV 33100000-1,

Nr Lot Rep II	Denumirea Lotului	Specificația Tehnică	Unitatea de măsură	Cantitatea Totală	Valoarea alocată
1	Acid azotic (HNO3) (Amb max 0,1 litru) (006803)	Acid azotic (HNO3) (Amb max 0,1 litru) (006803), Acid azotic (HNO3) Amb max 0,1 litru, litru	Litru	2.4	1,325.05
2	Acid azotic (HNO3) (Amb max 0,5 litru) (006804)	Acid azotic (HNO3) (Amb max 0,5 litru) (006804), Acid azotic (HNO3) Amb max 0,5 litru, litru	Litru	3.5	1,104.20
3	ALAUN DE POTASIU (006885)	ALAUN DE POTASIU (006885), KAl(SO4)2, kg	Kg	5.0	937.54
4	Alcian Blue Kit PH 2,5 (006921)	Alcian Blue Kit PH 2,5 (006921), Alcian Blue Kit PH 2,5, set	Set	50.0	1,500.00
5	Bluing Reagent pentru histopatologie (006892)	Bluing Reagent pentru histopatologie (006892), Apa(>99%), Sulfat de magneziu(<1%), Bicarbonat de sodium(<1%), 1-tetradecanaminium, certificate IVD, preambalata si sigilate de producator. Certificare IVD. Preambalate si sigilate de la producator., litru	Litru	60.0	9,015.00
6	Coloratia Masson Fontana Kit (006917)	Coloratia Masson Fontana Kit (006917), Coloratia Masson Fontana Kit, Test	Test	105.0	3,150.00
7	Congo Red Higman KIT 3x100 mL (006894)	Congo Red Higman KIT 3x100 mL (006894), Congo Red Higman Kit 3x100ml prezinta un set din 100 teste, set	Set	5.0	1,875.00

8	Hematoxylin Mayer-Lillie (1 litru) (006902)	Hematoxylin Mayer-Lillie (1 litru) (006902), Hematoxilina modificata Mayer-lilie,gata pregatit.Cerinte de calitate:IVD . Amb. Max 1 litru, litru	Litru	20.0	5,580.00
9	Kit-periodic-Acid-Argent-Methenamină (006904)	Kit-periodic-Acid-Argent-Methenamină (006904), Kit-periodic-Acid-Argent-Methenamină pentru colorarea structurilor argentafinei și a rinichilor(P.A.S.M. / JONES KIT). Recipient a cite un litru., Test	Test	105.0	1,716.75
10	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste) (006852)	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste) (006852), Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste), set	Set	24.0	1,062.72
11	Sudan-III (006862)	Sudan-III (006862), Sudan-III 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g, gram	Gram	185.0	1,383.80
12	Sulfasalicyl-Na (006872)	Sulfasalicyl-Na (006872), Set cu Sulfasalicyl-Na pentru determinarea proteinei în urină. (Ambalare până la 200 ml), ml	ml	18,900.0	9,072.00
13	Trilon B (006866)	Trilon B (006866), Trilon B 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g, gram	Gram	2,450.0	367.50
14	Ulei de imersie (006867)	Ulei de imersie (006867), Ulei de imersie Ambalaj până la 100 ml, ml	ml	48,600.0	11,178.00
15	Van Ghiezon kit (006922)	Van Ghiezon kit (006922), Van Ghiezon kit, set	Set	2.0	60.00
16	Acetylcholinesterase (AchE) Stain (008014)	Acetylcholinesterase (AchE) Stain (008014), Pulbere liofilizata pentru reactie histoenzimatica. Temperatura de pastrare (transportare) to.-20° C.Kit pentru 30 secțiuni, kit	Kit	1.0	1,933.34
17	Acid acetic concentrat (008015)	Acid acetic concentrat (008015), Puritate analitică și chimică. Ambalaj ≤ 1,0 L, ml	ml	39,051.0	5,206.80
18	Acid acetic sintetic (008016)	Acid acetic sintetic (008016), Tipul reagenților - lichid, ambalaj - până la 1 L, litru	Litru	12.0	2,200.00
19	Acid clorhidric, Concentrație ≥ 37% (008021)	Acid clorhidric , Concentrație ≥ 37% (008021), Puritate analitică și chimică. Concentrație ≥ 37%. APHA ≤ 10, soluție clară, fără suspensii sau sediment. Masa moleculara - 36,46 g/mol. Ambalaj ≤ 1,0 L, ml	ml	100.0	416.67
20	Antigel cardiolipin MRS sifilis (008108)	Antigel cardiolipin MRS sifilis (008108), Antigel cardiolipin MRS sifilis pentru 1000 teste inclusiv material de control, set	Set	9.0	2,025.00
21	Bromtimol Albastru (008111)	Bromtimol Albastru (008111), Bromtimol Albastru, kg	kg	0.2	6,600.00
22	Colorant Orcein acetic (la cour) sol.1%, flac-80-100 (008115)	Colorant Orcein acetic (la cour) sol.1%, flac-80-100 (008115), Colorant Orcein acetic (la cour) sol.1%, flac-80-100-Pentru determinarea coprusculilor Barr, ml	ml	100.0	6,037.50

23	Eozin (tip Leişman) (008119)	Eozin (tip Leişman) (008119), Lichid gata pentru folosire,CC, ml	ml	8,000.0	933.34
24	FISH Probe kit pentru determinarea simultană a cromozomilor 13, 18, 21, X, Y (pentru investigații în lichidul amniotic), pentru 10 teste (100mkl) (008120)	FISH Probe kit pentru determinarea simultană a cromozomilor 13, 18, 21, X, Y (pentru investigații în lichidul amniotic), pentru 10 teste (100mkl) (008120), FISH reagent Kit 5-color FISH probe (pentru cromosomii 13,18,21,X,Y pentru investigații în lichid amniotic), kit-100mkl-Pentru analiza I-FISH, set	Set	20.0	340,400.00
25	Formamida ultrapură pentru electroforeza capilară de ADN. (008123)	Formamida ultrapură pentru electroforeza capilară de ADN. (008123), Formamidă trebuie să fie purificată prin distilare și certificată pentru aplicarea în electroforeza capilară de ADN. Set de 4 flacoane câte 5 ml fiecare., set	Set	1.0	2,500.00
26	Lichid fixativ pentru frotiuri ginecologice (008133)	Lichid fixativ pentru frotiuri ginecologice (008133), Spray (95% etanol cu 1% polietilenglicol) flacon 100-200ml, Flacon	Flacon	44.0	3,539.80
27	NADPH DIAPHORASE Stain (008135)	NADPH DIAPHORASE Stain (008135), Pulbere liofilizata pentru reactie histoenzimatica. Temperatura de pastrare (transportare) to.-20° C Kit pentru 30 secțiuni, kit	Kit	1.0	1,933.34
28	Reactiv pentru evidențierea reticulocitelor (008136)	Reactiv pentru evidențierea reticulocitelor (008136), Reactiv pentru evidențierea reticulocitelor. Tipul reagenților - lichid, ambalaj - până la 1 L, litru	Litru	9.0	2,125.00
29	Reagenți p/u determinarea timpului de trombină (TT) și a TT cu protaminsulfat (008137)	Reagenți p/u determinarea timpului de trombină (TT) și a TT cu protaminsulfat (008137), Reagenți p/u determinarea timpului de trombină (TT) și a TT cu protaminsulfat Flacoane cu 2 ml reactiv trombin liofilizat. Metoda manuala, ml	ml	50.0	1,041.67
30	Reagenți p/u determinarea timpului de recalcificare activat (TRA) (008138)	Reagenți p/u determinarea timpului de recalcificare activat (TRA) (008138), Reagenți p/u determinarea timpului de recalcificare activat (TRA) Flacoane cu reactiv caolina si calciu clorid. Metoda manuala, Test	Test	250.0	129.17
31	Salin Sodium Citrat 20xSSC, flac ambalaj de la producător-Pentru analiza I-FISH (008140)	Salin Sodium Citrat 20xSSC , flac ambalaj de la producător-Pentru analiza I-FISH (008140), Salin Sodium Citrat 20xSSC, flac ambalaj de la producător-Pentru analiza I-FISH, litru	Litru	1.0	1,640.00
32	Set pentru colorarea micobacteriilor la BAAR după Țil Nilson (după autor), set - 300-350ml (008142)	Set pentru colorarea micobacteriilor la BAAR după Țil Nilson (după autor), set - 300-350ml (008142), Set pentru colorarea micobacteriilor la BAAR după Țil Nilson (după autor), set - 300-350ml, Bucată	Bucată	19.0	5,193.34

33	Silitra, Puritatea analitică sau chimică, 1kg (008143)	Silitra, Puritatea analitică sau chimică , 1kg (008143), Silitra, Puritatea analitică sau chimică, 1kg, kg	Kg	18.0	1,080.00
34	Soluție de spălare 1-Pentru analiza I-FISH (008146)	Soluție de spălare 1-Pentru analiza I-FISH (008146), Soluție de spălare 1-Pentru analiza I-FISH, litru	Litru	8.0	7,466.40
35	Soluție de spălare 2-Pentru analiza I-FISH (008147)	Soluție de spălare 2-Pentru analiza I-FISH (008147), Soluție de spălare 2-Pentru analiza I-FISH, litru	Litru	8.0	7,466.40
36	Soluție pentru colectarea reticulocite, ambalaj 50-60ml (008148)	Soluție pentru colectarea reticulocite , ambalaj 50-60ml (008148), Soluție pentru colectarea reticulocite, ambalaj 50-60ml, ml	ml	470.0	20,210.00
37	Test – strip rapid pentru determinarea prezenței Proteinei Bence-Jones (008150)	Test – strip rapid pentru determinarea prezenței Proteinei Bence-Jones (008150), Teste - strip, a câte 100 teste per set, set	Set	4.0	8,560.00
38	Test rapid HBV panel. (008153)	Test rapid HBV panel. (008153), Metoda de testare - test imunocromatografic calitativ vizual pentru determinarea simultană în ser uman sau plasmă a markerilor hepatici: HBsAg, anti-HBs, HBeAg, anti-HBe și anti-HBcor IgG. Limita de detecție - 2,0 ng/ml pentru fiecare marker. Casete(cartrige) pentru determinare în ambalaje individuale., Test	Test	2,110.0	79,125.00
39	Teste pentru determinarea PH -ului vaginal (008158)	Teste pentru determinarea PH -ului vaginal (008158), Teste pentru determinarea PH -ului vaginal, Bucată	Bucată	30.0	250.00
40	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat (006413)	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator automat (006413), Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolfaleină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0.01\text{m mol/l}$ Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l, ml	ml	5,855.0	3,337.35

41	<p>Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat (006416)</p>	<p>Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat (006416), Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolfteină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0.01\text{m mol/l}$ Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.3 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l, ml</p>	ml	5,875.0	3,348.75
42	<p>Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 11 ml.) determinarea la analizator automat (006475)</p>	<p>Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 11 ml.) determinarea la analizator automat (006475), Soluție concentrată , pentru diluție 1:50. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0.5\text{ mg/dl}$ Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 ME/ml., ml</p>	ml	170.0	581.40
43	<p>Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat (006474)</p>	<p>Proba cu timol (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat (006474), Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 2\text{ U/L}$ Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl., ml</p>	ml	3,003.0	630.64

44	Cloride cu standard (007955)	Cloride cu standard (007955), Cloride cu standard Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator., ml	ml	1,200.0	804.00
45	Anti ureaplasma urealyticum IgM (006547)	Anti ureaplasma urealyticum IgM (006547), Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori, cu godeuri detașabile. Metoda de determinare ELISA, Set de 6 sau 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste, Test	Test	1,440.0	46,512.00
46	D-dimeri metoda Latex (006609)	D-dimeri metoda Latex (006609), D-dimeri . Metoda de determinare calitativa și semicantitativă latex reagent Lichid stabil gata p-u lucru . Plazma cu citrat ambalaj: Flacoane cu v=1-3 ml, ml	ml	58.0	52,829.46
47	Streptococ Pneumoniae test urinar , card test ,metoda calitativa , imunocromatografica (007967)	Streptococ Pneumoniae test urinar , card test ,metoda calitativa , imunocromatografica (007967), Streptococ Pneumoniae test urinar , card test ,metoda calitativa , imunocromatografica, teste	Test	100.0	6,475.00
48	Amoxicillin (006624)	Amoxicillin (006624), Amoxicillin 30 mcg/disc livrarea in cartuse de până la 100 discuri, disc	Disc	3,150.0	1,732.50
49	Ampicillin+Sulbactam (006629)	Ampicillin+Sulbactam (006629), Ampicillin+Sulbactam cu 10mcg+10mcg de antibiotice în Flacoane până la 100 discuri, disc	Disc	3,700.0	2,035.00
50	Azytromicin (006632)	Azytromicin (006632), Azytromicin în Flacoane până la 100 discuri, disc	Disc	12,600.0	6,930.00
51	Bulion peptonat (006634)	Bulion peptonat (006634), Bulion peptonat cu compoziția: Peptonă 10,0 g, Clorură de sodiu (NaCl) 5,0 g, pH 7,2 ± 0,2 la 25°C. Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,5 kg, kg	Kg	9.5	14,012.50
52	Cefaclor (006635)	Cefaclor (006635), Cefaclor cu 30 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	3,400.0	1,870.00
53	Cefoperazon (006638)	Cefoperazon (006638), Cefoperazon cu 75 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	6,300.0	3,465.00
54	Cefotaxim (006641)	Cefotaxim (006641), Cefotaxim cu 30 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	1,150.0	632.50
55	Cefoxitin (006642)	Cefoxitin (006642), Cefoxitin cu 30 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	6,000.0	3,300.00
56	Ceftriaxon (006647)	Ceftriaxon (006647), Ceftriaxon cu 10 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	2,600.0	1,430.00

57	Claritromycin (006652)	Claritromycin (006652), Claritromycin cu 15 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	12,200.0	6,710.00
58	Clotrimazol (006654)	Clotrimazol (006654), Clotrimazol, ambalare până la 100 discuri, disc	Disc	5,450.0	2,997.50
59	Glucoza, până la 0,5 kg (006683)	Glucoza , până la 0,5 kg (006683), Glucoza Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,5 kg, kg	Kg	1.5	1,230.00
60	Glucoza, până la 1 kg (006684)	Glucoza , până la 1 kg (006684), Glucoza Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 1 kg, kg	Kg	3.0	2,460.00
61	Maltoza (006707)	Maltoza (006707), Maltoza Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,1 kg, kg	Kg	0.6	859.80
62	Mediu roșu de metil VOGES- PROSKAUER (006723)	Mediu roșu de metil VOGES- PROSKAUER (006723), Mediu roșu de metil VOGES- PROSKAUER Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - pînă la 0,25 kg, kg	Kg	0.3	497.50
63	Neomycin (006740)	Neomycin (006740), Neomycin cu 10-30 mcg de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	1,100.0	605.00
64	Polimixin –B (006755)	Polimixin –B (006755), Polimixin –Bcu 300 unități de antibiotic, Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	1,200.0	660.00
65	Resazurin-indicator al anaerobiozei (006757)	Resazurin-indicator al anaerobiozei (006757), Indicator strip pentru condiții anaerobe., Bucată	Bucată	100.0	417.00
66	Streptomycin (006774)	Streptomycin (006774), Streptomycin Flacoane de până la 100 discuri cu 10 mcg de antibiotic, disc	Disc	1,550.0	852.50
67	Teste pentru determinarea indolului cu reactiv Covac (006779)	Teste pentru determinarea indolului cu reactiv Covac (006779), Teste pentru determinarea indolului cu reactiv Covac ambalare până la 50 teste, Test	Test	2,450.0	12,250.00
68	Teste pentru insamintare la micoplasma si ureoplasma sensibilitatea cu (006796)	Teste pentru insamintare la micoplasma si ureoplasma cu sensibilitatea (006796), Teste pentru izolarea culturii, indentificarea și numărarea coloniilor de ureoplasma Urealyticum (UU), și Mycoplasma Hominis (MH) și determinarea sensibilității față de nu mai puțin de 12 antibiotice, să conțină tot necesarul pentru reactive, set	Set	135.0	183,735.00
69	Ticarcillin+ac.clavulanic c (006782)	Ticarcillin+ac.clavulanic (006782), Ticarcillin+ac.clavulanic cu 75mcg și respectiv 10mcg de antibiotice Flacoane de până la 100 discuri, disc	Disc	3,050.0	1,677.50

70	Acid acetic glacial 99.8% lichid gata pentru folosire, ambalaj de la producător în flacon plastic de 1.0 litru.-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale (007973)	Acid acetic glacial 99.8% lichid gata pentru folosire, ambalaj de la producător în flacon plastic de 1.0 litru.-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale (007973), Acid acetic glacial 99.8% lichid gata pentru folosire, ambalaj de la producător în flacon plastic de 1.0 litru.-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale, litru	Litru	51.0	8,925.00
71	Amniochrome plus, mediu gata pentru cultivarea amniocitelor, flacon min 80 ml-max 100ml-Pentru determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale (007975)	Amniochrome plus , mediu gata pentru cultivarea amniocitelor, flacon min 80 ml-max 100ml-Pentru determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale (007975), Amniochrome plus, mediu gata pentru cultivarea amniocitelor, flacon min 80 ml-max 100ml-Pentru determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale, Bucată	Bucată	200.0	120,000.00
72	Amoniu acetat (007976)	Amoniu acetat (007976), "Chem – Lab" p.p.a, kg	Kg	0.2	400.00
73	Chromosome Kit P, set (10 eprb. cu 5.0 ml lymphochrome per fiecare, mediu complet pentru culturi celulare din sângele periferic) gata pentru utilizare-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos (007980)	Chromosome Kit P , set (10 eprb. cu 5.0 ml lymphochrome per fiecare, mediu complet pentru culturi celulare din sângele periferic) gata pentru utilizare-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos (007980), Lymphochrome pentru cultivarea limfocitelor cu L-glutamină și FGA (phythaemagglutininum), 5,0 ml în tub cultural cu o parte plană pentru cultivarea limfocitelor din sângele periferic-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, set	Set	120.0	255,420.00
74	Griess Reagent (007985)	Griess Reagent (007985), Griess Reagent Makrochem p. p. a, kg	Kg	0.1	800.00
75	Hidroxid de sodiu (007987)	Hidroxid de sodiu (007987), Hidroxid de sodiu p.p.a. 99.0%, microgranulat, ambalat 1k, kg	Kg	0.6	45.00
76	Mediu Acetat (007988)	Mediu Acetat (007988), Mediu acetat.Tipul reagentilor - dehidratat ;amb-0,5 kg, kg	Kg	3.8	6,875.00
77	Metanol chimic curat 99% ambalaj de la producător în flacon plastic de 1,0-2,0 litri (007990)	Metanol chimic curat 99% ambalaj de la producător în flacon plastic de 1,0-2,0 litri (007990), Metanol chimic curat 99% ambalaj de la producător în flacon plastic de 1,0-2,0 litri-Pentru determinarea pașaportului cromosomal din sângele venos, determinarea cariotipului din culturi amniotice fetale, litru	Litru	120.0	13,080.00

78	Soluție chimică folosită pentru detecția calitativă și cantitativă a amoniacului (NH ₃) și a ionului amoniu (NH ₄ ⁺) în soluții apoase (007996)	Soluție chimică folosită pentru detecția calitativă și cantitativă a amoniacului (NH₃) și a ionului amoniu (NH₄⁺) în soluții apoase (007996), Conține: ✓ Tetraiodomercurat de potasiu (K ₂ [HgI ₄]) ✓ Hidroxid de potasiu (KOH) ✓ Apă distilată p. p. a (echivalent cu Nessler Reagent "Chem – Lab") ambalare de la producător, litru	Litru	1.0	1,000.00
79	Permanganat de potasiu (007997)	Permanganat de potasiu (007997), Permanganat de potasiu Standard titru 0,1 N, cut	Cutie	1.0	833.34
80	Potasiu iodură (007998)	Potasiu iodură (007998), Potasiu iodură p.p.a., kg	Kg	0.1	300.00
81	Rodanură de potasiu (007999)	Rodanură de potasiu (007999), Rodanură de potasiu p.a., kg	Kg	0.2	80.00
82	Sperm Wash medium, flacon de câte 100-250 ml (008004)	Sperm Wash medium , flacon de câte 100-250 ml (008004), Sperm Wash medium, flacon de câte 100-250 ml, (mediu de cultura pentru prelucrarea spermatozoidilor la procedura de inseminare intrauterină cu sperma soțului), ml	ml	3,000.0	48,750.00
83	Tiosulfat de sodiu (008009)	Tiosulfat de sodiu (008009), Tiosulfat de sodiu Standard titru 0,1 N, cut	Cutie	1.0	1,250.00
84	Acetone standard solution	Acetone standard solution 10000 μg/ml, (echivalent CL40.0163, Chem-Lab, Belgium) – 1 flacon -1ml	Flacon	1.0	1,250.00
85	Acid sulfosalicilic	Acid sulfosalicilic 1. Substanță solidă, 2. Ambalat max 0,1kg, 3. Puritate analitică	grame	5,300.0	1,700.42
86	Agar cromogen p/u detectarea Acinetabacter spp multidrog-rezistent - MDR, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mix selectiv MDR)	Agar cromogen p/u detectarea Acinetabacter spp multidrog-rezistent - MDR , impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mix selectiv MDR) Marcaj CE.Agar cromogen p/u detectarea Acinetabacter spp multidrog-rezistent - MDR, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mixselectiv MDR)	kg	0.5	18,462.50
87	Agar cromogen p/u detectarea bacteriilor Gram-negative producatoare de BLSE,impreuna cu supliment selectiv	Agar cromogen p/u detectarea bacteriilor Gram-negative producatoare de BLSE ,impreuna cu supliment selectiv Marcaj CE Agar cromogen p/u detectarea bacteriilor gram-negative producatoare de BLSE, impreuna cu supliment selectiv	kg	0.5	5,973.75

88	Agar cromogen p/u detectarea Enterobacteriaceae carbapenem-rezistente CRE, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mix selectiv)	Agar cromogen p/u detectarea Enterobacteriaceae carbapenem-rezistente CRE, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mixselectiv)	kg	0.5	4,800.00
89	Agar cromogen p/u detectarea Staphylococcus aureus meticilin-rezistent MRSA, impreuna cu supliment	Agar cromogen p/u detectarea Staphylococcus aureus meticilin-rezistent MRSA, impreuna cu supliment	kg	0.5	6,272.50
90	Albastru de metilen, 1%	Albastru de metilen, 1%, Coloratia frotiurilor ginecologice	Litru	2.0	333.34
91	Arginine Decarboxylase Broth	Arginin L (cda) - Arginine Decarboxylase Broth, Tipul reagenților- dehidratat; amb.-100g	grame	200.0	185.00
92	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale Setul include: Amidopirină și Clorhidrat de anilină necesar pentru 50 ml de azopiram.	set	31.0	1,291.67
93	Bromtimol albastru apos C27H31Br2HO5S	Bromtimol albastru apos C27H31Br2HO5S	kg	0.1	195.00
94	Candida Krusei ATCC 6258	Marcaj CE. Candida krusei ATCC 6258 Substanta liofilizata impregnata pe rondel	disc	20.0	4,400.00
95	Chloride (Cl) 5x100ml	Tip de reagent lichid stabil gata pentru folosire termen de valabilitate nu mai puțin de 1an.	ml	600.0	1,000.00
96	Citrat de natriu	Citrat de natriu	kg	1.0	266.67
97	Clorură de fier (III) (FeCl3+6H2O)	Clorura de fier FeCl3*6H2O, pur	kg	0.6	550.00
98	Clorura de lizin (L)	Clorura de lizin (L)	kg	0.1	815.00
99	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Albastru(30ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Albastru (30ml)	Bucată	420.0	1,750.00
100	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Galben(30ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Galben (30ml)	Bucată	420.0	1,750.00
101	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Negru (30 ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Negru (30 ml)	Bucată	420.0	1,750.00
102	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Rosu(30 ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Rosu (30 ml)	Bucată	420.0	1,750.00
103	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Verde(30 ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Verde (30 ml)	Bucată	420.0	1,750.00

104	Coloratia frotiurilor de sînge	Coloratia frotiurilor de sînge (echivalent cu Leucodif 200)	set	1.0	833.34
105	Dibutilftalat	Dibutilftalat Aspect: lichid uleios incolor pînă la slab galben; Miros: aromat; Densitatea: +/- 1,05 g/cm ³ la 20C; Domeniu de aplicare: în procesul de confecționarea probelor biologice în laborator de histopatologie	Litru	2.0	225.00
106	Enterococagar/Bile Aesculin Azide Agar, Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg	Enterococagar/Bile Aesculin Azide Agar, Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg	kg	0.5	1,913.75
107	Eozin K	Eozin K , Praf, vopsea pentru colorarea preparatelor citologice. Formula chimica - C ₂₀ H ₆ Br ₄ K ₂ O ₅ nH ₂ O	grame	50.0	875.00
108	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,2g/l)	Ethanol in whole blood control Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentratie de ethanol 0,2g/l. In ambalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	set	1.0	5,666.67
109	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,3g/l)	Ethanol in whole blood control Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentratie de ethanol 0,3g/l. In ambalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor	set	2.0	10,833.34

		– original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.			
110	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,5g/l)	Ethanol in whole blood control Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentrație de ethanol 0,5g/l. In ambalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	set	1.0	3,780.00
111	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,8g/l)	Ethanol in whole blood control Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentrație de ethanol 0,8g/l. In ambalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	set	1.0	5,000.00
112	FeCl3	FeCl3 . Pulbere, ambalata a cate 100g	kg	0.2	40.00
113	Genbox anaerob (set 10 plicuri)	Genbox anaerob (set 10 plicuri). Pentru formarea anaerobiozei	set	5.0	2,791.67
114	Glucoza anhidra	Glucoza anhidra , ambalata cite 75 mg, pentru efectuarea testului de toleranta la Glucoza	Bucată	250.0	4,583.34
115	Hemoglobină cu cianidă	Hemoglobină cu cianidă (sub.solidă) +calibrator	Flacon	18.0	4,666.65
116	Imipinem/Relebactam 10/25 mcg/disc	Imipinem/Relebactam 10/25 mcg/disc. Disc îmbibat cu antibiotic	disc	1,000.0	625.00

117	Izopropanol	Propanol-2 (Iso-propanol) Volum 1000ml 99,8% C ₃ H ₈ O	Bucată	1.0	258.34
118	Manganese standard solution	Manganese standard solution , 1000 µg/ml, Belgium – 1 flacon - 100 ml	Flacon	1.0	1,300.00
119	Mediu de montare echivalent cu DPX (SEA-1300-00A)	Mediu de montare echivalent cu DPX (SEA-1300-00A). Fara miros toxic, ambalaj 1 l ,cu uscare rapida, preparatele dupa acorerire sa ramina transparente.Vopseua si balzumul sa fie compatibil conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS MsiPS ,2020.	Litru	12.0	7,240.00
120	Mediu Hiu Leifsena	Mediu Hiu Leifsena	kg	0.1	306.50
121	Mercaptoethanol	Mercaptoethanol , Volum: 50 mL	Bucată	1.0	1,490.00
122	Metanol	Metanol (alcool metilic) 1. Substanță lichidă, 2. Ambalat max 1,0 L, 3. Purație analitică, puritate 99,9%	Litru	13.0	747.50
123	Mycoplasma hominis, metoda imunofluorescentă directă	Mycoplasma hominis , metoda imunofluorescentă directă, excluderea testelor rapide	teste	200.0	4,833.34
124	Nitrat de sodiu (Na NO ₃) (silitra)	Nitrat de sodiu (Na NO₃) (amb.1 kg) 1. Substanță 2. Purație analitică și chimică 3. Amb max. 1 kg	kg	220.0	10,287.20
125	Ornitin Decarboxylase Broth	Ornitin Decarboxylase Broth , Tipul reagenților - dehidratat; amb.-100g	grame	100.0	92.50
126	Paneluri pentru identificarea m/o familia Enterobacteriaceae +m/o Nefermantative N60	Paneluri pentru identificarea m/o familia Enterobacteriaceae +m/o Nefermantative Conținutul panelului - Gelatin,Malonat,Inositol,Sorbitol,Ramosă,Sucrosă,Lactosă,Arabinosă,Adonitol,Rafinosă,Salicin,Arginin.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni.	set	1.0	4,243.50
127	Plasmă Standard pentru determinarea protrombiei și fibrinogenului (1flx1ml)	Plasmă Standard pentru determinarea protrombiei și fibrinogenului (1flx1ml) Termenul de lucru din momentu deschiderei nu mai poti de 2 luni . Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Consumabile sa fie ambalate securizat, marcat și etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichete	Flacon	4.0	1,260.00
128	Polisterol	Polisterol Aspect: dur, transparent; Termen de valabilitate indicat pe ambalaj nu mai mic de 12 luni; Domeniu de aplicare: în procesul de confecționarea probelor biologice în laborator de histopatologie	kg	1.0	60.00

129	Reagent monoclonal anti-Aslab	Reagent monoclonal anti-Aslab pentru determinarea antigenelor eritrocitare	Flacon	5.0	583.34
130	Rezorcina 99 % (p.a) C ₆ H ₆ O ₂	Rezorcina 99 % (p.a) C ₆ H ₆ O ₂	kg	0.1	105.00
131	Ser antiglobulinic monospecific	Ser antiglobulinic monospecific. pentru proba directa COOMBS la noi-nascuti	Flacon	15.0	325.00
132	Set de Reagenți pentru LCR. (Lot deschis pentru Oferte alternative)	Set de reagenți pentru examenul biochimic al Lichidului Cefalorahidian. IVD. Certificat de conformitate de la producător.	Set	100.0	2,400.00
133	Set pentru cercetarea lichidului cefalorahidian	Set reagenți pentru cercetarea lichidului cefalorahidian. Set pentru 200 teste. Prezentarea mostrelor	set	1.0	1,583.34
134	Set pentru lichid cefalo-arachidian (LCR)	Set pentru lichid cefalo-arachidian Set include: 1) Reactiv Samsoni; 2) Fenol; 3) Amoniu de sulfat; 4) Suplimentara: Set de reactivi pentru proteina totală.	set	1.0	360.00
135	Set reagenți suplimentari	Set reagenți suplimentari 6 flacoane X 10 ml. Conținutul setului-Nitrat A, Nitrat B, VP 1, VP2, Indol, TDA. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni.	set	1.0	2,300.00
136	Shigella sonnei ATCC 25931	Shigella sonnei ATCC 25931. Cultură de referință	disc	10.0	2,300.00
137	Sol. Jelatin 10%	Sol. Jelatin 10% pentru determinarea anticorpilor	Litru	1.0	33.34
138	Soluție de colorate echivalent cu Ortho Harris haematoxilina (RBA-4213-OOA).	Soluție de colorate echivalent cu Ortho Harris haematoxilina (RBA-4213-OOA). Vopseaua sa fie conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS, 2020.	Litru	6.0	4,590.00
139	Soluție de colorate echivalent Ortho EA 50 (RBA-4212-OOA).	Soluție de colorate echivalent Ortho EA 50 (RBA-4212-OOA). Vopseaua sa fie conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS, 2020.	Litru	6.0	4,590.00
140	Soluție de colorate echivalent Ortho OG 6 (RBA-4211-OOA)	Soluție de colorate echivalent Ortho OG 6 (RBA-4211-OOA). Vopseaua sa fie conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS, 2020.	Litru	6.0	4,590.00
141	Streptomicin 300mg	Streptomicin Flacoane de până la 100 discuri cu 300 mcg de antibiotic	disc	100.0	51.59
142	Substanță etalon 4,4 – ДДТ	Substanță etalon 4,4 DRE-C12082000 -4,4'-DDT - 100 mg	fiolă	1.0	2,775.00
143	Substanță etalon γ – ГХЦГ	Substanță etalon γ gamma-HCH, DRE-C14073000, cas: 58-89-9 - amb. 250 mg	fiolă	1.0	2,250.00
144	Sulfat de argint	Sulfat de argint. p.a., 99,9%, ambalaj 1kg, (echivalent Stanchem)	kg	0.0	804.65

145	TCS Shigella sonnei ATCC 29930 (fl.10 discuri)	TCS Shigella sonnei ATCC 29930 (fl.10 discuri) 382200000	disc	100.0	17,829.46
146	Test expres pentru determinarea calitativă a AntiHBcor sumar în ser plasmă și sânge integral	Metodă imunocromatografică. Teste pentru determinarea antiHBcor sumar în ser plasmă și sânge integral cu sensibilitate și specificitate de peste 90%, ambalate individual, termen de valabilitate indicat.	teste	300.0	2,395.00
147	Ulei de imersie	Ulei de imersie Pentru microscopie (flacon 100 ml)	Flacon	2.0	116.67
148	Ureaplasma urealyticum, metoda imunofluorescentă directă	Ureaplasma urealyticum, metoda imunofluorescentă directă, excluderea testelor rapide	teste	200.0	4,833.34
149	Vaselin - ulei lichid	Vaselin - ulei lichid Pentru termometre	Litru	2.0	233.34
150	Zinc standard solution	Zinc standard solution, 1000 µg/ml, (echivalent cu Chem-Lab, Belgium) – 1 flacon -100 ml	Flacon	1.0	1,300.00
151	Zinc acetate.2aq	Zinc acetate.2aq, A.R., 99,5+%, for lab. use, (echivalent cu CL00.2618.1000)	kg	0.1	200.00
152	Acid acetic glacial (Amb max 1 kg)	Acid acetic glacial Amb max 1 kg	kg	5.0	1,150.21
153	Acid citric (Amb 1 kg)	Acid citric (Amb 1 kg)	Kg	5.0	416.67
154	Coloranți după Giemza	Coloranți pentru tehnică de colorare după Giemza Volum de 100 ml	Bucată	1.0	275.00
155	Lactophenol Cotton Blue	Lactophenol Cotton Blue Volum de 100 ml Coloranți pentru ciuperci.	Bucată	1.0	275.00
156	Candida parapsilosis ATCC® 22019	Candida parapsilosis echivalent cu ATCC® 22019	Bucată	10.0	2,300.00
157	Candida albicans ATCC 14053	Candida albicans echivalent cu ATCC 14053	Bucată	10.0	2,300.00
158	Haemophilus influenzae ATCC 9007	Haemophilus influenzae echivalent cu ATCC 9007 Tulpini liofilizat, set până la 10 discuri	Bucată	10.0	3,700.00
159	Mediu HiCrome ESBL Agar Base	Mediu HiCrome ESBL Agar Base Mediu cromogen pentru identificarea ESBL-producătoare tulpinelor Dehidratat. 0,5 kg /amb	kg	2.0	22,616.67
160	Mediu HiCrome CRE Agar Base	Mediu HiCrome CRE Agar Base Mediu cromogen pentru identificarea Carbapenemaza (OXA, KPC, NDM, VIM, IMP) - producătoare tulpinelor Dehidratat. 0,5 kg /amb	kg	2.0	20,633.34
161	Pelicula din aluminiu pentru ermetizare planșetelor cu 96 godeuri, pentru PCR și secvențiere.	Pelicula petru laborator din aliminiu, aplicate pe planșeta cu 96 de godeuri. 14X8,5 cm, -86°C-+96°C, cu suport adeziv, rezistent DMSO, RNase, DNase, DNA free. Amabalare până la 100 de pelicule	buc	100.0	1,958.34
162	Hirtie termo	Hirtie termo 50 mm x 18 m	buc	10.0	150.00
163	Dozator 8 canale automat variabile 30-300 mkl	Dozator 8 canale automat variabile 30-300 mkl Certificat metrologic la livrare	buc	2.0	3,333.34

164	Anticorpi IgE specific anti-doxycycline	Anticorpi IgE specific anti-doxycycline Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	96.0	4,704.00
165	Anticorpi IgE specific anti-ofloxacin	Anticorpi IgE specific anti-ofloxacin Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	96.0	4,704.00
166	Anticorpi IgE specific anti-vancomicin	Anticorpi IgE specific anti-vancomicin Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	96.0	4,704.00
167	Anticorpi IgE specific anti-acid clavalanic	Anticorpi IgE specific anti-acid clavalanic Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	96.0	4,704.00
168	Test Anticorpilor Anti - LC1 IgG	Test Anticorpilor Anti - LC1 IgG Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	384.0	18,455.81
169	Test Anticorpilor Anti - SLA/LP	Test Anticorpilor Anti - SLA/LP Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	test	384.0	17,726.51
170	Acid sulfosalicilic amb. max. 0,1 kg	Acid sulfosalicilic amb. max. 0,1 kg 1. Substanță 2. Puritate analitică 3. Amb max. 0,1 kg	kg	5.0	1,605.00
171	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator. Ambalaj:8 fl x10ml (4fl de control, 4 fl de calibrator)	set	6.0	5,880.00
172	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator. Ambalaj:8 fl x10ml.	set	14.0	13,720.00
173	Set pentru determinarea complexelor fibrin-monomer dizolvante	Set pentru determinarea complexelor fibrin-monomer dizolvante Reagenții, plasma de control, consumabile de la același producător,	set	7.0	7,700.00

		sub acelaș lot. Setul include plasma de control-plus și plasma de control-minus. Set 100 determinări.			
174	10% NB Formaldehyde (006880)	10% NB Formaldehyde (006880), Butelie maximum 20 litri Soluție de formalina de 25%, stabilizată, neutră, tamponată, pH7,0, litru	Litru	20.0	542.40
175	KONIX Cytology Fixative Spray	KONIX Cytology Fixative Spray Spray tip fixativ pe bază de alcool pentru analizele citologice	buc	2.0	416.67
176	Hidroxid de sodiu	Hidroxid de sodiu Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranză Destinație: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice în corecția pH-ului pentru controlul calității preparatului biomedical din sânge; Proprietăți: Cristale albe, higroscopice, de culoare albă, chimic curat. Concentrație: nu mai puțin de 95%. Forma de ambalare: ambalaj a câte 1 kg, , în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	Kg	35.0	2,625.00
177	Clorura de sodiu	Clorura de sodiu Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranză Destinație: pentru fracționarea, producerea imunoglobulinelor și pregătirea soluțiilor de lucru. Proprietăți: substanță solidă, ionică, cristalină, albă sau incoloră, ușor solubilă în apă, cu gust sărat, chimic curată. Formula chimică: NaCl Forma de ambalare: ambalaj a câte 1 kg, , în vas de sticlă întunecat sau de	Kg	9.0	1,125.00

		<p>plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>kg</p>			
178	Hidrogenocarbonat de sodiu	<p>Hidrogenocarbonat de sodiu</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru degresarea veselei/echipament utilizat în procesul de fabricare a preparatelor/produselor sanguine</p> <p>Proprietăți pulbere de culoare alba, chimic curate.</p> <p>Formula chimică –NaHCO₃</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	Kg	1.0	250.00
179	Glucosa –monohidrat D+	<p>Glucosa –monohidrat D+</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru producerea preparatelor biomedicale din sânge .</p> <p>Proprietăți: Pulbere cristalină fină, culoare albă, dulce. chimic curată.</p> <p>Formula chimică – C₆H₁₂O₆ x H₂O₆</p> <p>Forma de ambalare: ambalaj a câte 1 kg, , în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>kg</p>	Kg	1.0	725.00

180	Clorura de calciu	<p>Clorura de calciu Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru producerea serului standard izohemoglutinant ABO. Proprietăți: pulbere,cristale sau granule albă, higroscopică,chimic pur. Formula chimică – Ca Cl₂ Forma de ambalare: ambalaj a câte 1 kg, , în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	Kg	2.0	750.00
181	Verde de briliant	<p>Verde de briliant Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant ABO. Proprietăți: Cristale/pulbere aurii sau albastru, sau verde, sau albastru-verde strălucitor. Formula chimică: C₂₇H₃₄N₂O₄S Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	grame	30.0	2,820.00

182	Albastru de metilen	<p>Albastru de metilen Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant . Proprietăți: Cristale de culoare verde întunecat, la dizolvarea în apă capătă culoarea albastră. Formula chimică: C₁₆H₁₈ClN₃S Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	grame	30.0	1,260.00
183	Levomicetină (chloramphenicol)	<p>Levomicetină (chloramphenicol) Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Preparat antibacterian , spectru larg de actiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard Proprietăți: pulbere de culoare gălbue, chimic curat, puțin solubil în soluții apoase , ușor solubil în alcool etilic Formula chimică –C₁₁H₁₂Cl₂N₂O₅ Forma de ambalare: ambalat în vas de sticlă întunecat sau de plastic, ermetic închis pentru a evita contactul cu aerul sau umezeala. Pe eticheta de pe ambalaj, va fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	grame	10.0	650.00

184	Clorură de potasiu	<p>Clorură de potasiu</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid alb, fără miros. ușor solubile în apă. Formula chimică – KCl</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	grame	0.2	48.17
185	Oxalat de amoniu	<p>Oxalat de amoniu</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid încolor, solubil în apă.</p> <p>Formula chimică – $(\text{COONH}_4)_2 \times \text{H}_2\text{O}$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p>	kg	0.1	54.00
186	Clorură de bariu	<p>Clorură de bariu</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid încolor, fără miros, ușor solubil în apă.</p>	kg	0.1	50.00

		<p>Formula chimică – Ba Cl₂x 2H₂O</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>			
187	Potasiu permanganat, 0,1N	<p>Potasiu permanganat, 0,1N</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale, de culoare violet, miros inodor</p> <p>Formula chimică – KMnO₄</p> <p>Forma de ambalare: fixanal ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	fiolă	10.0	825.00
188	Tripton soya bulion	<p>Tripton soya bulion</p> <p>Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <p>Destinație: Pentru examinări diagnostice in- vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>	grame	500.0	883.34
189	Acetat de Plumb	<p>Acetat de Plumb</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, alb, miros înțepător</p>	kg	0.1	25.00

		<p>Formula chimică – C₄H₆O₄Pb_x3H₂O</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare..</p>			
190	Toxin stafilococic	<p>Toxin stafilococic</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (anti alfa-stafilolizin) în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine specifice;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Lichid</p> <ul style="list-style-type: none"> a)transparent de culoare galbenă; b)fără incluziuni mecanice; c)fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure; d)pentru test în vitro; <p>Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml până la 0,2 ml;</p> <p>Forma de ambalare: Fiole a câte 25ml, 30ml și 35 ml, plasate în container metallic, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	ml	50.0	11,250.00
191	Standard alfastafilalizin	<p>Standard alfastafilalizin</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice;</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) soluție incoloră; b) fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml. <p>Forma de ambalare: flacoane a câte 10</p>	ml	20.0	23,000.00

		ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului			
192	Acid de oxalat, 0,1N	Acid de oxalat, 0,1N Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Lichid, incolor, miros inodor. Formula chimică – (COOH) ₂ x2H ₂ O Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	fiolă	10.0	600.00
193	Levomicoli	Levomicoli Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru prelucrarea rănilor animalelor de laborator Proprietăți: liniment Forma de ambalare: tub cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, valabilitatea și condițiile de păstrare.	Bucată	5.0	104.17
194	Geloză nutritivă	Geloză nutritivă Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări	kg	2.0	1,550.39

		<p>diagnostice in- vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă..</p>			
195	Definilamin	<p>Definilamin</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale albe, cu miros puțin caracteristic insolubil în apă, solubil în alcool.</p> <p>Formula chimică – C₆H₅NHC₆H₅.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	grame	50.0	1,900.00
196	Sulfid de sodiu	<p>Sulfid de sodiu</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale incolore, solubile în apă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică – Na₂Sx9H₂O</p> <p>Concentrație: 97%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	kg	0.1	29.59

197	Reactiv Nessler	<p>Reactiv Nessler</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid, de culoare galbenă, miros inodor.</p> <p>Formula chimică –$K_2[HgI_4] \cdot 2H_2O$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	kg	0.1	807.50
198	Clorură de amoniu	<p>Clorură de amoniu</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid alb, fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – NH_4Cl</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p>	kg	0.1	57.05

199	Set pentru electroforeză (Agarogeloză)	<p>Set pentru electroforeză (Agarogeloză)</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui <p>Destinație: pentru aprecierea fracției proteice prin metoda electroforeză în preparate biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – electroforeză;</p> <p>Conținutul setului:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Bufer SPE –3 fl (3x100 ml bufer concentrat), -Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml) -Hîrtie de filtru 2 x 10 buc -Aplicator 2x10 buc -Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel. <p>Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>	Set	1.0	13,134.17
-----	---	---	-----	-----	-----------

200	Set pentru determinarea glucozei	<p>Set pentru determinarea glucozei</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui <p>Destinație: Pentru examinări de laborator</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Reagent N1, 5fl x 80ml=400ml b) Reagent N2, 1fl x 100ml c) Glucoza Standard 100mg/dl, 1fl x 5ml <p>Forma de ambalare: Livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>	Set	1.0	108.34
201	Hemocult-test (IFOBT) (006573)	<p>Hemocult-test (IFOBT) (006573), Teste pentru determinarea sîngelui ocult în mase fecale, cu o sensibilitate 99,0% și specificitate de 99,9%, ambalate individual, termen de valabilitate indicat, reagenți și consumabile necesari pentru efectuare, Test</p>	Test	300.0	1,530.00

Valoarea estimată a achiziției 1.776.856,88 lei fără TVA.

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

- 1) Pentru un singur lot;
- 2) Pentru mai multe loturi;
- 3) Pentru toate loturile.

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite

11. Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (ofertantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, etc. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul

operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa, reieșind din criteriul de atribuire stabilit la pct. 22 din anunțul de participare.

12. Ofertanții pot depune o ofertă de bază sau o ofertă alternativă.

13. Cerințele minime obligatorii pe care ofertele de bază trebuie să le respecte sunt toate cerințele tehnice indicate pentru fiecare lot în parte.

14. Cerințele minime obligatorii pe care ofertele alternative trebuie să le respecte sunt marcate cu roșu pentru fiecare lot în parte.

15. Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare: Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Vânzătorului, pe parcursul anului 2026 conform Condițiilor de livrare:

Livrarea bunurilor se va efectua în tranșe și la bonul de comandă emis de Beneficiar:

- 1) În baza tranșelor se vor livra 60%, în tranșe egale, date expres la semnarea contractului, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la semnarea contractului.
- 2) În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.

Note:

1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicate în contract, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în contract), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Furnizorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;
2. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Furnizorului mai multe bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea ”conform bonului de comandă – livrare;
3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat la momentul semnării contractelor;
5. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2026;
6. Furnizorul va lua în considerare lista de distribuție și va asigura cu produse toate instituțiile incluse la fiecare lot în parte, iar divizarea și facturarea consumabilelor se va efectua conform ambalajului primar (în cazul în care nu este solicitat alt mod în specificațiile tehnice).
7. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.
8. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana reponsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.

Condiții speciale de predare-primire

2.1. Conform prevederilor pct. 2.1. din partea generală a contractului livrarea se realizează în condiții Inconterms 2020 DDP (Delivered Duty Paid), ce presupune că toate riscurile și costurile aferente transportului, manipulării, taxelor și formalităților vamale sunt în sarcina vânzătorului, până la momentul în care marfa este predată în mod efectiv beneficiarului, la locul de livrare.

2.1.1. Obligațiile vânzătorului:

- a) organizarea și suportarea integrală a transportului până la locul de livrare;
- b) asigurarea descărcării mărfii la locul indicat, inclusiv la etaje superioare, dacă este cazul, prin utilizarea mijloacelor proprii sau a subcontractanților;
- c) utilizarea echipamentelor adecvate pentru manipularea mărfurilor (ex. cărucioare, lifturi mobile, platforme);
- d) asigurarea integrității și calității produselor până la recepția finală de către beneficiar.

2.1.2 Obligațiile beneficiarului:

- a) asigurarea prezenței personalului desemnat și instruit pentru realizarea recepției cantitative și calitative a produselor, la data și ora comunicate;
- b) verificarea conformității mărfii cu comanda și documentele de livrare;
- c) confirmarea recepției prin semnătură și ștampilă;
- d) facilitarea accesului pe teritoriul instituției conform procedurilor interne.

16. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2026

17. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu
18. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.
19. 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):
20. Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	<p>- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>Notă: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.</p> <p>ATENȚIE: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). <p>În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei</p> <p>NOTĂ:</p> <p>Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice ofertate, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.</p> <p>Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (<i>întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini</i>).</p> <p>Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.</p>	DA

		<p>Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Conformitatea specificațiilor tehnice ofertate vor fi determinate în cumul cu mostra de produs.</p> <p>Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru.</p> <p>Corespunderea Mostrele de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe.</p> <p>Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă.</p> <p>Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice ofertate și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.</p>	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	<p>- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i></p> <p>Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.</p>	DA
4	DUAЕ	<p>original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i></p>	DA
5	Garanția pentru ofertă	<p>- 2% din valoarea ofertei fără TVA.</p> <p>-În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.</p>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	<p>- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului</i></p>	DA

		Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	
Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificatii tehnice (anexa nr. 22); Specificatii de pret (anexa nr.23); DUAE și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.			
Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA "RSAP" Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.			

17. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE care se depun în conformitate cu art. 20 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER) sau la solicitarea autorității contractante. Neprezentarea documentelor atrage respingerea ofertei, conform art. 17alin. (5) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Declarație	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) conform specificației tehnice solicitate pentru fiecare lot în parte, minim 50% din termenul total de valabilitate indicat, dar nu mai puțin de 1 an. - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
12	DECLARAȚIE cu privire la prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității	Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista	DA

	contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	<p>mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic.</p> <p>Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea.</p> <p>Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018.</p> <p>Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului.</p> <p>Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model.</p> <p>Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.</p>	
13	Declarație	Prin care operatorul economic garantează cumpărătorului fără nici-o plată suplimentară, o perioadă de cel puțin 12 de luni garanție din data livrării - - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
14	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
15.1	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat servește drept temei de descalificare a ofertei) Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
15.2	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit. Notă*: La etapa de evaluare prioritate, pentru fiecare lot individual, vor avea bunurile înregistrate ca dispozitive medicale.	DA
16	Cerințe generale conform Ordinul 701 din 18.10.2010	Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 de pe etichetele componentelor incluse în set. 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 în limba de stat sau limba rusă. (la livrare).	DA
17	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează	DA

18	Cerințe generale* conform Ordinul 701 din 18.10.2010 (pentru investigațiile imunologice)	<p>actul/documentul de împuternicire;</p> <p>Cerințe generale*</p> <p>1. 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 de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni.</p> <p>2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru. 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 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.</p> <p>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.</p>	DA
19	NOTĂ** conform Ordinul 701 din 18.10.2010 (pentru investigațiile imunologice)	<p>In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Calibratorii și standartele după deschidere să fie stabile. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător.</p>	

18. Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:

20	Declarația privind confirmarea 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	<p>Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.</p>	DA
21	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)"</p> <p>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2027.</p>	DA

21. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată și în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;
b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;
c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

22. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2027

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

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

24. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: Nu se aplică

25. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

26. Evaluarea va fi efectuată conform criteriului de evaluare și datelor din Formularul costurilor recurente ale dispozitivului medical.

27. Ofertele se prezintă: în lei.

28. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai scăzut preț.

NOTĂ: în cazul în care au fost depuse două sau mai multe oferte echivalente sub aspectul prețului și care corespund tuturor cerințelor, autoritatea contractantă va da prioritate în selectarea ofertei câștigătoare conform ordinii clasate în SIA „RSAP” (MTender).

Ofertele celorlalți operatori economici, altele decât oferta câștigătoare clasată pe primul loc în clasament în SIA „RSAP” (MTender), vor fi respinse ca neconforme cerințelor din documentația de atribuire, în conformitate cu art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

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

30. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

32. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

33. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

34. Ofertele întârziate vor fi respinse.

35. 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.

36. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba română.

37. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu

38. 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

39. 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):

40. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:

41. Data publicării anunțului de intenție: transmis spre publicare la 13.01.2026

42. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 07.05.2026

43. 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 va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

44. 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):
da _____

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG