

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor și consumabilelor de laborator prin procedura de achiziție – Licitația deschisă

codul CPV 33696500-0

1. Denumirea autorității contractante: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA
2. IDNO: 1003600153360
3. Adresa: mun. Chișinău, bd. Dacia, 5/2
4. Numărul de telefon/fax: 0-22-53-16-33 sau 079436345
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: mcecoi@mail.ru, www.amt-botanica.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): *Instituție medico-sanitară publică*
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind **livrarea următoarelor bunuri:**

nr	Denumirea lotului	Denumirea bunurilor	Cerințele tehnice	UN	Cant	Suma estimativă fără TVA
1	Reactive pentru analizatorul de urină Mission U500, Acon Laboratorie a, USA. Sistem închis	Combi 8, pentru analizatorul de urină Mission U500, Acon Laboratorie, USA. Sistem închis	(Blood, Protein, Nitrat, Ketones, Glucose, pH, Density, Leucocytes) cu trei interpretari cantitativ. Cerinte obligatorii: 1. Reagentii sa fie obligatoriu in ambalajul producatorului 2. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu. 3. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni	buc	130000	219 000
1		Material de control lichid pentru urina normal și patogen, pentru analizatorul de urină Mission U500, Acon Laboratorie, USA. Sistem închis		buc	36	

2	Reactive biochimice, calibratori și materiale de control pentru analizatorul BS- 800M Chemistry Analyzer, Mindray, China. Sistem închis.	Alanine Aminotransferase	105-004591-00, Alanine Aminotransferase. Componenta setului: R1:6×57 mL+R2:3×32 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 2442, Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 3. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu.	set	24	2 900 000
2		Albumin	105-001597-00 Albumin, Componenta setului: R:6×60 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 1650; Numarul total de teste oferite: 4950	set	3	
2		Alkaline phosphatase	105-004593-00 Alkaline phosphatase, Componenta setului: R1:6×58 mL+R2:3×32 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 1554; Numarul total de teste oferite: 13986	set	9	
2		α-Amylase	105-001622-00 α-Amylase, Componenta setului: R1:4×45 mL+R2:4×12 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 1140; Numarul total de teste oferite: 19380	set	17	
2		Aspartate Aminotransferase	105-004592-00 Aspartate Aminotransferase, Componenta setului: R1:6×57 mL+R2:3×32 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 2442; Numarul total de teste oferite: 56166	set	23	
2		Bilirubin Direct	105-001626-00 Bilirubin	set	37	

			Direct, Componenta setului: R1:4×48 mL+R2:4×12 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 888; Numarul total de teste oferite: 32856			
2		Bilirubin Total	105-001625-00 Bilirubin Total, Componenta setului: R1:4×48 mL+R2:4×12 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 724; Numarul total de teste oferite: 32580	set	45	
2		Calcium	105-001600-00 Calcium, Componenta setului: R:4×45 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 808; Numarul total de teste oferite: 12928	set	14	
2		Total Cholesterol	105-001595-00 Total Cholesterol, Componenta setului: R:6×60 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 1650; Numarul total de teste oferite: 57750	set	35	
2		Creatine Kinase	105-004600-00 Creatine Kinase, Componenta setului: R1:3×42 mL+R2:3×12 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 543; Numarul total de teste oferite: 2715	set	4	
2		Creatinine	105-004612-00 Creatinine, Componenta setului: R1:4×59 mL+R2:2×42 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 1710; Numarul total de teste oferite: 61560	set	36	
2		Gamma– Glutamyltransferase	105-004594-00 Gamma– Glutamyltransferase, Componenta setului: R1:6×57 mL+R2:3×32 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 2442; Numarul total de teste oferite: 17115	set	7	
2		Glucose	105-001624-00 Glucose, Componenta setului: R1:6×60 mL+R2:3×32 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 1899; Numarul total de teste oferite: 93051	set	49	
2		HDL-Cholesterol	105-004610-00 HDL- Cholesterol, Componenta setului: R1:4×58 mL+R2:2×42 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 1400;	set	13	

			Numarul total de teste oferite: 18200			
2		Iron ** (C and Q)	105-001585-00 Iron ** (C and Q), Componenta setului: R1:4×40 mL+R2:2×16 mL+Calibrator:1×1.5 mL+Control:1×5 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 932; Numarul total de teste oferite: 7456	set	8	
2		Lactate Dehydrogenase	105-004595-00 Lactate Dehydrogenase, Componenta setului: R1:4×42 mL+R2:4×12 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 752; Numarul total de teste oferite: 3760	set	5	
2		LDL-Cholesterol	105-004611-00 LDL-Cholesterol, Componenta setului: R1:4×58 mL+R2:2×42 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 1400; Numarul total de teste oferite: 28000	set	20	
2		Lipase ** (C and Q)	105-001543-00 Lipase ** (C and Q), Componenta setului: R1:2×40 mL+R2:2×10 mL+Calibrator:1×3 mL+Control:1×5 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 354; Numarul total de teste oferite: 4248	set	12	
2		Total Protein	105-001598-00 Total Protein, Componenta setului: R:6×60 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 2580; Numarul total de teste oferite: 7740	set	3	
2		Triglycerides	105-001596-00 Triglycerides, Componenta setului: R:6×60 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 1650; Numarul total de teste oferite: 33000	set	20	
2		Urea	105-004597-00 Urea, Componenta setului: R1:6×58 mL+R2:3×32 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 1554; Numarul total de teste oferite: 49728	set	32	
2		Uric Acid	105-001623-00 Uric Acid, Componenta setului: R1:6×60 mL+R2:3×32 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 2085;	set	23	

			Numarul total de teste oferite: 47955			
2		C-Reactive Protein	105-004605-00 C-Reactive Protein, Componenta setului: R1:2×35 mL+R2:2×10 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 354; Numarul total de teste oferite: 21240	set	60	
2		Rheumatoid Factor II* (C)	105-007678-00 Rheumatoid Factor II* (C), Componenta setului: R1:2×40 mL+R2:2×11 mL+Calibrator:5×0.5 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 394; Numarul total de teste oferite: 9850	set	25	
2		Antistreptolysin O II* (C)	105-007675-00 Antistreptolysin O II* (C), Componenta setului: R1:2×40 mL+R2:2×40 mL+Calibrator:1×0.5 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 584; Numarul total de teste oferite: 9344	set	16	
2		Haemoglobin A1c #(twin test)	105-005738-00 Haemoglobin A1c #(twin test), Componenta setului: R1:2×40 mL+R2:2×15 mL+Pretreatment Solution:2×150 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 742; Numarul total de teste oferite: 20034	set	27	
2		Magnesium	105-001609-00 Magnesium, Componenta setului: R:4×45 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 808; Numarul total de teste oferite: 4040	set	5	
2		Creatine Kinase-MB	105-004601-00 Creatine Kinase-MB, Componenta setului: R1:3×42 mL+R2:3×12 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 543; Numarul total de teste oferite: 1629	set	3	
2		Ferritin	105-002245-00 Ferritin, Componenta setului: R1:1×20 mL+R2:1×12 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 144; Numarul total de teste oferite: 3168	set	22	
2		Microalbumin*(C)	105-004504-00 Microalbumin*(C), Componenta setului: R1:3×50 mL+R2:3×11 mL+Cal:5×1 mL; cantitatea maxima de teste dintr-un set: 1071;	set	2	

			Numarul total de teste oferite: 2142			
2		CD80 Detergent	105-000107-00 CD80 Detergent, Componenta setului: detergent cu componeneta setului 6 flaconae * 2Litri	set	25	
2		MR Buffer Solution	105-001688-00 MR Buffer Solution, Componenta setului: MR Buffer Solution (1 bottle*2 liters)	set	35	
2		MR Detergent Solution	105-001692-00 MR Detergent Solution, Componenta setului: MR Detergent Solution (2 bottles * 50ml)	set	3	
2		MR Serum Standard	105-001689-00 MR Serum Standard, Componenta setului: MR Serum Standard (2 bottles*100ml, High, Low)	set	4	
2		Multi Sera Calibrator	105-001144-00 Multi Sera Calibrator, Componenta setului: 10×3 mL; cu parametrii: ALB; ALP; ALT; AMY; AST; DB-DNA; DB-VOX; TB-DNA; TB-VOX; Ca; TC; CK; Crea-Jaff; Crea-S; GLU-HK; GLU-O; GGT; HBDH; LDH-L; Mg; P; TP; TG; Urea; UA; CHE, LIP	set	2	
2		FER calibrator	105-002311-00 FER calibrator, Componenta setului: 1×4 levels×2 mL	set	2	
2		Lipids Calibrator	105-001128-00 Lipids Calibrator, Componenta setului: 5×1 mL; cu parametrii: APOA1; APOB; HDLC; LDLC	set	2	
2		HbA1c Calibrator	105-003680-00 HbA1c Calibrator, Componenta setului: 2 levels ×1 mL	set	2	
2		ClinChem Multi Control (level 1)	105-009117-00 ClinChem Multi Control (level 1), Componenta setului: 10×5 mL; cu parametrii: ALB; ALP; ALT; AMY; AST; DB-DNA; DB-VOX; TB-DNA; TB-VOX; Ca; TC; CK; Crea-Jaff; Crea-S; GLU-HK; GLU-O; GGT; HBDH; IgA; IgG; IgM; LDH; Mg; P; TP; TG; Urea; UA; Fe; CHE; LIP; Na+; K+; Cl-; C3; C4; CRP;	set	6	

			HS-CRP; HDL-C; LDL-C; Apo-A1; Apo-B; PA; CK-MB; ASO; TRF; FER; UIBC;			
2		ClinChem Multi Control (level 2)	105-009118-00 ClinChem Multi Control (level 2), Componenta setului: 10×5 mL; cu parametrii: ALB; ALP; ALT; AMY; AST; DB-DNA; DB-VOX; TB-DNA; TB-VOX; Ca; TC; CK; Crea-Jaff; Crea-S; GLU-HK; GLU-O; GGT; HBDH; IgA; IgG; IgM; LDH; Mg; P; TP; TG; Urea; UA; Fe; CHE; LIP; Na+; K+; Cl-; C3; C4; CRP; HS-CRP; HDL-C; LDL-C; Apo-A1; Apo-B; PA; CK-MB; ASO; TRF; FER; UIBC	set	6	
2		HbA1c Control P	105-002138-00 HbA1c Control P, Componenta setului: 4×1 mL	set	6	
2		HbA1c Control N	105-002140-00 HbA1c Control N, Componenta setului: 4×1 mL	set	6	
2		CK-MB Calibrator	105-001132-00 CK-MB Calibrator, Componenta setului: 3×1 mL	set	1	
2		ASO/CRP/RF Triple Control	105-004650-00 ASO/CRP/RF Triple Control, Componenta setului: L:3×1 mL+H:3×1 mL	set	6	
2		MALB control	105-002316-00 MALB control, Componenta setului: 1×1 level×1 mL	set	3	
2		MR Buffer Solution	MR Buffer Solution pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 x 2L	set	54	
2		MR Detergent Solution	MR Detergent Solution pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 2 x 100 ml	set	3	
2		MR Serum Standard	MR Serum Standard pentru analizatoarele biochimice	set	4	

			automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 2 x 100 ml			
2		Sodium Electrode	Sodium Electrode pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 set = 1 buc	set	3	
2		Potassium Electrode	Potassium Electrode pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 set = 1 buc	set	3	
2		Chloride Electrode	Chloride Electrode pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 set = 1 buc	set	3	
2		Reference Electrode	Reference Electrode pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 set = 1 buc	set	3	
2		Na electrode	Na electrode pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 set = 1 buc	set	2	
2		K electrode	K electrode pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 set =	set	2	

			1 buc			
2		Cl electrode	Cl electrode pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 set = 1 buc	set	2	
2		Reference electrode	Reference electrode pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 set = 1 buc	set	2	
2		ISE Reagent Pack	ISE Reagent Pack pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 set = 1 buc	set	9	
2		ISE Cleaning Solution	ISE Cleaning Solution pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 x 50 ml	set	2	
		probe cleanser	probe cleanser pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 x 50 ml	set	2	
		Na Cleaning Solution	Na Cleaning Solution pentru analizatoarele biochimice automate BS-800M si BS-620M (Mindray), sistem inchis aflate in dotarea IMSP AMT Botanica; componenta setului: 1 x 15 ml	set	2	
3	Reactive pentru investigații	Diluent DIL-C, 20 litri	Diluent DIL-C, 20 litri, Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul	litru	1400	660 000

	hematologice, analizatorul hematologic automat Dymind DF55, Dymind, China, sistem închis.		(sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 3. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriger sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu			
3		LYC-2 Lyse, 500 ml	LYC-2 Lyse, 500 ml	litru	40	
3		LyYC-1 Lyse, 200 ml	LyYC-1 Lyse, 200 ml	litru	9,6	
3		CLE-P, 50ml	CLE-P, 50ml	ml	2000	
3		Hematologic 3-pack control L, N, H	Hematologic 3-pack control L, N, H	ml	324	
4	Reactive pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat 6diff Mindray BC 760, sistem închis	105-012283-00 DS Diluent (20L)	set 20 litri. Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 3. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriger sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu	litru	4600	2 000 000
4		105-012288-00 M-6 LD Lyse (1Lx4)	set 1L x4	litru	360	
4		105-012298-00 M-6 FD Dye (12mLx4)	set 12mlx4	ml	6240	
4		105-012292-00 M-6 LH Lyse (1Lx4)	set 1L x4	litru	200	
4		105-026689-00 ESR Solution Reagent (1Lx4)	1L x4	litru	320	

4		105-002225-00 PROBE CLEANSER (50ml)	50ml	ml	4000	
4		105-002424-00 BC-6D Control 6 x 4.5ml Tri-pack(2L, 2N, 2H)	6x4,5ml Tri-pack (2L, 2N, 2H)	ml	486	
5	Reactive pentru analizatorul de coagulare automat C- 3100, Mindray, China, sistem închis.	PT (Prothrombin time), 10 x 2 ml (estimativ 200 teste in set)	105-006658-00 PT (Prothrombin time), 10 x 2 ml (estimativ 200 teste in set) Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 3. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu	set	103	650 000
5		FIB (Fibrinogen), 6x2 ml Thrombin Reagent + 1x1ml Fibrinogen Reference Plasma + 2x75ml FIB Buffer (estimativ 240 teste in set)	105-006670-00 FIB (Fibrinogen), 6x2 ml Thrombin Reagent + 1x1ml Fibrinogen Reference Plasma + 2x75ml FIB Buffer (estimativ 240 teste in set)	set	55	
5		QC1 (Normal), 10 x 1 mL	105-023642-A0 QC1 (Normal), 10 x 1 mL	set	15	
5		QC2 (Abnormal), 10 x 1 mL	105-023643-A0 QC2 (Abnormal), 10 x 1 mL	set	15	
5		Probe Cleanser (Cleaning solution 1), 10 x 15ml	105-006676-00 Probe Cleanser (Cleaning solution 1), 10 x 15ml	set	5	
5		Cleanser (cleaning solution 2), 1 x 2500ml	105-006677-00 Cleanser (cleaning solution	set	35	

			2), 1 x 2500ml			
5		Auto Cuvettes, rola 1000 cuve cu bila metalica	040-001952-00 Auto Cuvettes, rola 1000 cuve cu bila metalica	buc	51000	
6	Reactive pentru analizator imunologic Maglumi 800. Sistem închis	Maglumi Total PSA (CLIA), ambalaj 50 teste	ambalaj 50 teste Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 3. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu	buc	2500	630 000
6		Maglumi f-PSA (CLIA), ambalaj 50 teste	ambalaj 50 teste	buc	550	
6		Maglumi T3 (CLIA), ambalaj 50 teste	ambalaj 50 teste	buc	1000	
6		Maglumi FT3 (CLIA), ambalaj 50 teste	ambalaj 50 teste	buc	1000	
6		Maglumi T4 (CLIA), ambalaj 50 teste	ambalaj 50 teste	buc	1000	
6		Maglumi FT4 (CLIA), ambalaj 50 teste	ambalaj 50 teste	buc	6900	
6		Maglumi TSH (CLIA), ambalaj 50 teste	ambalaj 50 teste	buc	7000	
6		Maglumi Anti-TPO (CLIA), ambalaj 50 teste	ambalaj 50 teste	buc	1500	
6		Maglumi Calcitonin (CLIA), ambalaj 50 teste	ambalaj 50 teste	buc	250	
6		Maglumi Prolactina (CLIA), ambalaj 50 teste	ambalaj 50 teste	buc	250	

6		Cuvete de reacție (maglumi X3), set include 3x182 cuvete - 546 cuvete/set	set include 3x182 cuvete - 546 cuvete/set	buc	43680	
6		Starter kit 1+2, set 2x230ml	set 2x230ml	ml	22080	
6		Soluție de spălare concentrată, cutie 714ml	cutie 714ml	ml	35700	
6		Lichid pentru testarea semnalului luminiscent, set 5x2ml	set 5x2ml	ml	120	
6		Lichid pentru spălarea tubulaturii, ambalaj 500ml	ambalaj 500ml	ml	500	
7	Consumabile de laborator	Histanol 100%, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Histanol 100%, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	100	12000
8		Cutii pentru păstrarea frotiurilor efectuate, set 100 lame, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Cutii pentru păstrarea frotiurilor efectuate, set 100 lame, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	buc	10	300
9		Termohîrtie, 15m, lățime 57mm, densitatea 55 gr/m2	Termohîrtie, 15m, lățime 57mm, densitatea 55 gr/m2	buc	3000	24000
10		Metanol în ambalaj, 1 litru, puritatea analitică	Metanol în ambalaj, 1 litru, puritatea analitică	litru	20	1000
11		Set de reactive pentru controlul calității extern internațional a investigațiilor de laborator	Parametrii incluși: ALT, Albumin, alfa-amylase, AST, Bilirubin (total și direct), Calcium, Chloride, Cholesterol, Cholinesterase, HDL-Cholesterol, CK, Creatinine, Acid Phosphatase, Alkaline Phosphatase, Phosphorus, Glucose, gamma-GT, Iron, LDL, LDL-Cholesterol, Lipase, Magnesium, Potassium, Proteins, Sodium, Triglycerides, Uric Acid și Urea. Controlul lunar.	buc	1	5500
12		Bordetelia pertussis IgM	Bordetelia pertussis IgM	teste	768	21000
13		Bordetelia pertussis IgG	Bordetelia pertussis IgG	teste	768	21000
14		Borrelia burgdorferi IgM	Borrelia burgdorferi IgM	teste	768	19000
15		Borrelia burgdorferi IgG	Borrelia burgdorferi IgG	teste	768	19000

Suma estimativă totală, lei fără TVA

7181800

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

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite depunerea ofertelor alternative pentru loturile 1-6 cu următoarele condiții:

- 1) Asigurarea cu reactive, calibratori, soluții de spălare, alte consumabile necesare pentru buna funcționare a dispozitivelor oferite și dispozitive medicale compatibile cu reactivele oferite.
- 2) Dispozitive medicale urmează a fi livrate, instalate, calibrate și date în exploatare în decurs de 60 zile din data semnării contractului de achiziție.

- 3) Reactivile urmează să fie compatibile cu dispozitivul medical respectiv și să provină de la același producător.
- 4) Metodele de efectuare a analizelor de laborator urmează să corespundă celor indicate în specificație.
- 5) Reactivile și dispozitivele medicale trebuie să fie înregistrate în Republica Moldova conform cerințelor actelor normative.
- 6) Ofertantul va prezenta, la solicitarea beneficiarului, mostre de reactivi pentru dispozitivele deja existente în instituție, sau va oferi posibilitatea de evaluare de către beneficiar a calității analizelor și dispozitivelor medicale în alte instituții, unde acestea sunt instalate și deja funcționează.
- 7) Modalitatea de lucru a dispozitivelor medicale oferite: complet automat pentru lotul 2-6.
- 8) Pentru lotul 1 capacitatea dispozitivului medical oferit urmează să fie minimum de 500 analize pe oră, pentru lotul 5 capacitatea dispozitivului medical oferit urmează să fie minimum de 160 analize pe oră și minimum de 60 probe pe board.
- 9) Reactivile și dispozitivele medicale vor dispune de parametri clinici și tehnici de performanță identice cu parametrii indicați în specificație. Totodată, se vor admite ofertele reactivilor și dispozitivelor medicale cu performanță mai înaltă decât cele solicitate în specificație.
- 10) Cantitatea dispozitivelor medicale urmează să fie oferită conform cerințelor de mai jos:
 - ✓ pentru lotul 1 - 3 dispozitive medicale;
 - ✓ pentru lotul 2 - 1 dispozitiv medical;
 - ✓ pentru lotul 3 - 3 dispozitive medicale;
 - ✓ pentru lotul 4 - 3 dispozitive medicale;
 - ✓ pentru lotul 5 - 1 dispozitiv medical;
 - ✓ pentru lotul 6 - 1 dispozitiv medical.
- 11) Operatorul economic va dota instituția cu dispozitiv adițional pentru lotul 2, 5 și 6 în scopul realizării neîntrerupte a investigațiilor în perioada de staționare a dispozitivelor de bază în caz de defectare, care urmează să fie instalat și să fie funcțional în cadrul instituției.
- 12) Operatorul economic va prezenta prospecte, broșuri, elaborate de producător, conținând informații despre Specificația tehnică detaliată a dispozitivelor medicale propuse în oferta.
- 13) Operatorul economic va asigura instruirea personalului medical.
- 14) Livrarea, instalarea, calibrarea și darea în exploatare a dispozitivelor va fi suportată de către agentul economic desemnat câștigător. Returnarea dispozitivelor medicale va fi efectuată numai după utilizarea stocurilor de reactivi procurate pe parcursul anului respectiv.
- 15) Dispozitivele care consumă apă purificată vor dispune de sistem de purificare a apei.
- 16) Dispozitivele pentru lotul 2-6 vor avea posibilitate de conectare la sistem informațional „LIS”.
- 17) Dispozitivele vor dispune de UPS, imprimanta și calculatorul necesar pentru tipărirea rezultatelor analizelor (lotul 2-6).

18) Pe parcursul termenului de valabilitate a contractului de achiziție, operatorul economic va asigura deservirea și mentenanța gratuită a dispozitivelor medicale oferite, inclusiv înlocuirea, la necesitate, a pieselor de schimb.

19) În cazul selectării ofertei alternative clauzele contractuale vor fi completate cu norme juridice corespunzătoare, rezultate din anunțul publicat.

11. Termenii și condițiile de livrare solicitați: Incoterms 2020 DDP, conform necesităților Beneficiarului, în limita surselor financiare disponibile, în decurs de 15 zile din data efectuării comenzii.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2025

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

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1)	Formularul DUAE	Completat și confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
2)	Oferta de preț – specificații de preț	Anexa nr.23 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
3)	Oferta tehnică – specificații tehnice	Anexa nr. 22 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
4)	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%	<u>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</u> Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA Denumirea Băncii: B.C. „VICTORIABANK” S.A. fil.nr.30 Chișinău Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD63VI000002251030103MDL cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la	DA

		<p>licitația publică nr. _____ din _____ ”</p> <p>Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat, confirmată prin semnatura electronică a participantului.</p> <p><u>Sau</u></p> <p><u>Scrisoarea de garanție bancară conform Anexei nr.9 din documentația standard,</u> semnată de către banca prin aplicarea semnăturii electronice, și confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediul IMSP AMT Botanica după termenul de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	
5)	Cerere de participare	<p>Anexa nr.7 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	DA
6)	Declarație privind valabilitatea ofertei	<p>Anexa nr.8 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	DA
7)	Extras din Registrul de Stat	<p>Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	DA
8)	Certificat de atribuire a contului bancar	<p>Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	DA
9)	Ultimul raport financiar	<p>Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	DA
10)	Declarația privind că reagenții sunt în ambalajul producătorului și seturile de reagenți se	<p>Confirmată prin semnatura electronică a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de</p>	DA

	păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau în încăpere dotată cu echipament specific) - pentru toate loturile	către toți ofertanții)	
11)	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vine în aplicarea art. 19 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere, completată în conformitate cu Anexa nr.27 din documentația standard, confirmată prin semnatura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
12)	Declarația privind dispunerea de specialiști pe parte de aplicații și ingineri calificați și certificați de la producătorul dispozitivelor medicale (cu anexarea copiilor certificatelor)	Pentru calibrarea, reprogramarea și deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor pentru loturile 1-6 Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
13)	Instrucțiuni de utilizare în limba de stat sau rusă, la cererea grupului de lucru	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA
14)	La cererea grupului de lucru se prezintă mostre în timp de 5 zile, de la operatorul câștigător	cu indicarea numărului poziției pe ambalaj *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA
15)	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	Copie – eliberată de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmată prin semnatura electronică a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
16)	Declarație privind lista principalelor livrări similare efectuate în ultimii 3 ani de activitate. Minim 3 ani de experiență specifică în prestarea serviciilor similare	Confirmată prin semnătura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
17)	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din valoarea Contractului	Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA Denumirea Băncii: B.C.	DA

		<p>„VICTORIABANK” S.A. fil.nr.30 Chişinau Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD63VI000002251030103MDL cu nota “Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. ___ din ___”</p> <p><u>Sau</u></p> <p>Garanția de bună execuție conform Anexei nr.10 din documentația standard.</p> <p>* (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)</p>	
18)	<p>Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani</p>	<p>Formularul aprobat prin Ordinul MF al RM nr.145 din 24.11.2020, completat și confirmat prin semnatura electronică a participantului</p> <p>* (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)</p>	DA

16. Garanția pentru ofertă, cuantumul – 1% din valoarea ofertei fără TVA.

17. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul – 5% din valoarea contractului atribuit.

18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz – Nu se aplică.

19. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): Licitație electronică cu utilizarea pasului minim de licitație (1%) și numărului de runde succesive indicate în SIA RSAP (3 runde).

Notă: După etapa finalizării licitației electronice, dacă acesta a avut loc, în cazul micșorării prețurilor inițiale, conform rundelor desfășurate, urmează a fi prezentat formularul specificațiilor de preț actualizat în format electronic, cu aplicarea semnăturii electronic, pe adresa indicată în documentație de atribuire se aplică.

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

21. Ofertele se prezintă în valuta – Lei MD.

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: Cel mai mic preț pe lot și corespunderea caietului de sarcini și cerințelor tehnice.

23. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- **până la: [ora exactă]** - Conform informației din SIA RSAP ”MTender”.
- **pe: [data]** - Conform informației din SIA RSAP ”MTender”.

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

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

25. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

26. **Locul deschiderii ofertelor:** SIA RSAP "MTender" *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
27. **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.*
28. **Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:** Limba de stat
29. **Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene:** Nu.
30. **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
31. **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):** Da.
32. **În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:** Nu.
33. **Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:** Nu.
34. **Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:** Conform informației din SIA RSAP "MTender".
35. **În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:**
- | Denumirea instrumentului electronic | Se va utiliza/accepta sau nu |
|--|------------------------------|
| Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare | DA |
| Sistemul de comenzi electronice | NU |
| Facturarea electronică | DA |
| Plățile electronice | DA |
36. **Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene):** Nu.
37. **Alte informații relevante:** Nu.

Conducătorul grupului de lucru:

Marina Golovaci