

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea: **Reactive și consumabile de laborator pentru anul 2020.**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Spitalul Raional Cahul**
2. IDNO: **1009603003860**
3. Adresa: **or.Cahul, str.Ștefan cel Mare,23**
4. Numărul de telefon/fax: **0299/2-76-41; 076700112**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **office.srcahul@gmail.com**
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP, www.mtender.gov.md*
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 contractantă**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Cerințe generale
Lot Nr.1 Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS ,Elitech Group Olanda, de tip închis Valoarea estimată:230 000,00 fără TVA						
1	33696500-0	Soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	L	5	flacon cu volum 1 L	1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(<i>sistem închis</i>), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu
2	33696500-0	Hipoclorid 0,5%, soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	L	8	flacon cu volum 1 L	
3	33696500-0	ALT (TGP)	MI	5000		
4	33696500-0	AST (TGO)	MI	2500		
5	33696500-0	Bilirubina totală&direct	MI	12000		
6	33696500-0	Albumina	MI	1500		
7	33696500-0	Calciu Arsenazo	MI	1500		
8	33696500-0	Creatinina Jaffe	MI	4000		
9	33696500-0	Gamma GT	MI	1500		
10	33696500-0	Fier Chromazurol	MI	1500		
11	33696500-0	Magneziu Calmagite	MI	1500		
12	33696500-0	Fosfataza alcalină	MI	1500		
13	33696500-0	Proteina totală	MI	2250		
14	33696500-0	Fosfor	MI	1500		
15	33696500-0	Creatinin fosfo kinaza (CK-NAC)	MI	250		
16	33696500-0	Creatinin fosfo kinaza (CK-NAC-MB)	MI	250		

17	33696500-0	Trigliceride	MI	2000		echipament specific).	
18	33696500-0	Amilaza	MI	8000			7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.
19	33696500-0	Glucoza	MI	8000			
20	33696500-0	Urea	MI	7500			
21	33696500-0	Acid uric	MI	2100			
22	33696500-0	Colesterol	MI	2000			
23	33696500-0	HDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	4	Set R1+R2, 80 ml, cu calibrator		
24	33696500-0	LDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	4	Set R1+R2, 80 ml, cu calibrator		
25	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent	Set	4			
26	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator	Set	1	Set calibrator HbA1c, 4x0,5 ml		
27	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut, și nivel patologic înalt	Set	1	Set control HbA1c, 4x0,5 ml		
28	33696500-0	Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman	MI	180	Multicalibrator universal , ser uman (ELICAȘL 2) bfl.3 ml	8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
29	33696500-0	Material de control pentru biochimie nivel I, bazat pe ser uman	MI	400	Control normal, ser uman (ELITROL I), fl.5 ml		
30	33696500-0	Material de control pentru biochimie nivel II, bazat pe ser uman	MI	400	Control parologic, ser uman (ELITROL I), fl.5 ml		
	Lot Nr.2 Analizator biochimic automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, de tip închis Valoarea estimată:100 000,00 fără TVA						
1	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru PRO M	Set	1		1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.	
2	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru PRO XS	Set	1			
3	33696500-0	Rotor cuvetă pentru PRO M (3 rotore în set)	Set	5			
4	33696500-0	Rotor cuvetă pentru PRO XS (15 rotore în set)	Set	15			
5	33696500-0	International Light Technologies (lampi)	Buc	2			
6	33696500-0	Cuve pentru analizator biochimic	Buc	20000			
	Lotul 3: Analizator semiautomat ERMA PCE 210 tip deschis. Valoarea estimată:40 000,00 fără TVA						
1	33696500-0	Soluție Diluent (Diluid) Erma	L	520	Canistra 20 l	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set.	
2	33696500-0	Soluție Diaclean Erma (Diaclenz)	L	30	Canistra 5 l		
3	33696500-0	Soluție Dialyse Erma (Cymet)	L	13			
4	33696500-0	Set de control 3 DIFF în 3 nivele (înalt, patologic, normal) 8 parametri (Normal, High, Low)	ml	37,5	Set de control 3 fl.x2,5 ml (Normal, High, Low), flacon		

						Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Nota: 1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)
	Lotul 4: Analizatorul Hematologic Automat SYSMEX XS-1000i, Producător Japonia de tip închis Valoarea estimată: 210 000,00 lei fără TVA					
1	33696500-0	Reagent Cellpack pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.	L	1240	"Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodium chloride 0,64%, Boric acid 0,10%, Sodium tetraborate - 0,02%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014). 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor
2	33696500-0	Reagent Stromatolyser-4DL pentru lizarea eritrocitelor și trombocitelor și diluarea leucocitelor.	L	90	"Ambalaj solicitat: 5 L Componența: Non-ionic surfactant 0,18%, Organic quaternary ammonium salt 0,08%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
3	33696500-0	Reagent Stromatolyser-4DS pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil.	MI	1488	"Ambalaj solicitat: 42 ml Componența: Polymethine dye 0,002%, Methanol 3,00%, Ethylene glycol 96,90%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
4	33696500-0	Reagent Sulfolyser pentru lizarea eritrocitelor și măsurarea hemoglobinei.	L	22,5	"Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodium lauryl sulphate 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferați cu	

					analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
5	33696500-0	Detergent Cellclean pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.	MI	200	"Ambalaj solicitat: 50 ml Componența: Sodium hypochlorite 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
6	33696500-0	Set control 5 DIFF în 3 nivele scăzut, normal, înalt).	MI	45	Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
	Lotul 5: Piese de schimb pentru analizator hematologic automat de tip închis, SYSMEX xi-1000 Valoarea estimată: 15 000,00 lei fără TVA					
1	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru Sysmex XS-1000i	Set	1		Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014). 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat
	Lotul 6: Reagenți/consumabile de ionogramă și materiale de control pentru analizatorul automat ionoselectiv EasyLyte Valoarea estimată: 52 000,00 fără TVA					
1	33696500-0	Soluție ionogramă/electroliti pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, cartuș 800 ml inclus, gata de lucru .	Buc	6	Set cu flacon de 100 ml soluție enzimatică, pregătire extempore.	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie
2	33696500-0	Soluție enzimatică de spălare zilnică a analizorului ionoselectiv EasyLyte K/Na, kit 100 ml	Buc	3		
3	33696500-0	Material de control în 3 nivele pentru analizorul EasyLyte K/Na	Set	2		
4	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte, K/Na,	Set	1		
5	33696500-0	Solution valve	Buc	1		
6	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „K”	Buc	1		
7	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „Na”	Buc	1		
8	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte de referință	Buc	1		

					compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
Lotul 7: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA						
1	33696500-0	HBs Ag (96 teste)	Set	16	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-"	9000,00
2	33696500-0	Anti-HBs Ag (96 teste)	Set	5	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.	5000,00
3	33696500-0	HBe Ag+Ab (96 teste)	Set	3	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-"	4000,00
4	33696500-0	Hbcor sumar (96 teste)	Set	5	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-"	6000,00
5	33696500-0	Hbcor IgM (96 teste)	Set	1	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-"	2000,00
6	33696500-0	HCV sumar (96 teste)	Set	7	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-"	10000,00
7	33696500-0	HCV IgM (96 teste)	Set	1	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-"	2500,00
8	33696500-0	HDV sumar (96 teste)	Set	4	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "-"	6000,00
9	33696500-0	HDV IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
10	33696500-0	Mycoplasma hominis IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
11	33696500-0	Chlamydia IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
12	33696500-0	Ureaplasma urealyticum IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
13	33696500-0	Toxoplasma IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
14	33696500-0	CMV (Cytomegalovirus) IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2500,00
15	33696500-0	VHS (Virus Herpes Simplex I/II) IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2500,00
16	33696500-0	EBV (Epstein-Barr Virus) IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00

17	33696500-0	Virusul Rujeolei	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
18	33696500-0	Ascaris lumbricoides IgG (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
19	33696500-0	Toxocara canis IgG (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
20	33696500-0	Toxo IgM (toxoplasmoza gondii) (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
21	33696500-0	Echinococcus IgG (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
22	33696500-0	Ag Giardia Lamblia în masele fecale	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2500,00
23	33696500-0	PSA (96 teste)	Set	5	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	8000,00
24	33696500-0	CA 125 (96 teste)	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	6000,00
25	33696500-0	CA 19-9 (96 teste)	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	6000,00
26	33696500-0	CA 15-3 (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	5000,00
27	33696500-0	CA 242 (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	5000,00
28	33696500-0	CEA (96 teste)	Set	5	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	10000,00
29	33696500-0	AFP (96 teste)	Set	6	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	7000,00
30	33696500-0	Feritina (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
31	33696500-0	T 3 (96 teste)	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3500,00
32	33696500-0	T 4 (96 teste)	Set	5	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	5000,00
33	33696500-0	T3 liber (free) (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
34	33696500-0	Anti-TPO (96 teste)	Set	4	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	8500,00
35	33696500-0	Anti-TG (96 teste)	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	6000,00
36	33696500-0	Prolactina (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
37	33696500-0	Cortizol (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3500,00
38	33696500-0	Testosteron	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	4000,00
39	33696500-0	LH (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
40	33696500-0	FSH	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
41	33696500-0	TSH	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3500,00
42	33696500-0	Estradiol	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
43	33696500-0	Ig A	Set	2		2000,00
44	33696500-0	Ig M	Set	2		2000,00
45	33696500-0	Ig G	Set	2		2000,00
46	33696500-0	IgE	Set	6		6000,00
47	33696500-0	17-OH progesteronset	Set	2		3000,00
48	33696500-0	Troponina (cantitativă, ELISA)	Set	7		18000,00
49	33696500-0	D-dimer (cantitativ, ELISA)	Set	12		24000,00
	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Nota: 1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie					

	înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus. 3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc). 4. Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contactului.					
	Lotul 8: Reactivi pentru cercetarea sistemului de hemostază pentru analizatorul semiautomat Thrombotimer II					
1	33696500-0	Protrombin compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	50		16000,00
2	33696500-0	Fibrinogen compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	40		25000,00
3	33696500-0	TT compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	2		2000,00
4	33696500-0	TTPA compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	2		1000,00
5	33696500-0	Material de control hemostază nivel patologic scăzut, volum 2-4 ml, compatibil pentru aparatul Thrombotimer II	Set	4		1500,00
6	33696500-0	Material de control hemostază nivel normal, volum 2-4 ml, compatibil pentru aparatul Thrombotimer II	Set	4		1500,00
7	33696500-0	Cuve din plastic cu bila, pentru hemostaza	Buc	20000		40000,00
	Cerințe generale: Seturile de reagenți să fie în mod obligator compatibile aparatului de testare Thrombotimer II. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Nota: 1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus. 3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc). 4. Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contactului.					
	Lotul 9: Veselă și articole de ustensilă					
1	33696500-0	Eprubetă cu Citrate de Na 3,8 % volum 2-4 ml, (cu vacuum), prevăzută cu etichetă pentru marcaj cu dop de culoare bleu-marin, din masă plastică	Buc	9000		15000,00
2	33696500-0	Markere permanente pentru sticlă (pentru laborator) culoare negru (CD/DVD/BD)-PEN	Buc	150		1500,00
3	33696500-0	Urorecoltor (container pentru urină) nesteril, prevăzut cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, gradajie și eticheta inclusă.	Buc	5000		5000,00
4	33696500-0	Lațete (albastre) 21 G (1,8 mm)	Buc	20000		5000,00
	Lotul 10: Reactivi chimici pentru analize de rutină					
1	33696500-0	Acid sulfuric, H ₂ SO ₄	L	2		1000,00
2	33696500-0	Acid acetic, CH ₃ COOH 100%	L	1		1500,00
3	33696500-0	Citrat de natriu pentru determinarea VSH	Kg	0,5		1000,00

Lotul 11: Reactivi pentru hematologie						
1	33696500-0	Albastru de methilen	L	3		1000,00
Lotul 12: Reactivi și consumabile care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)						
1	33696500-0	Teste pentru determinarea a 11 parametri în urină (Mission test): leucocite, nitrați, urobilinogen, protein, pH, eritrocite, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic.	Set	300		34000,00
2	33696500-0	Pompe pentru PCE	Buc	3		6000,00
3	33696500-0	Troponina T/I	Casete	2000		28000,00
4	33696500-0	Microalbumină în urină, teste rapide	Casete	1000		15000,00
5	33696500-0	Mioglobină	Casete	1000		15000,00
6	33696500-0	Proteina C reactivă, metoda latex, 100 teste	Set	45		8000,00
7	33696500-0	Factor Reumatoid, metoda latex, 100 teste	Set	15		3000,00
8	33696500-0	ASLO, metoda latex, 100 teste	Set	15		3000,00
9	33696500-0	RPR carbon (Reagin plasma reaction) 150 teste	Set	5		1000,00
10	33696500-0	TPHA (Treponema Pallidum HaemAgglutination test) Setul să conțină: Diluent TPHA flacon de a câte 20 ml, Test celule 1 și Test celule 2 de a câte 8,5 – 9 ml, control pozitiv și control negativ, cât și pipetă dozatoare, 100 teste	Set	2		1000,00
11	33696500-0	Set pentru determinarea Reticulocitelor în single capilar (capilare cu reagenți inclus albastru de crezil) 50 tuburi	Set	1		2000,00
12	33696500-0	Soluție Peroxid de hidrogen 33%	L	150		5000,00
13	33696500-0	Reactiv Coombs (AGU)	MI	200	Flacon 10 ml	4000,00
14	33696500-0	Sol.Gelatini 10%	MI	500	Flacon 10 ml	5000,00
15	33696500-0	Reactiv Liss, 100 ml	MI	200	Flacon 100 ml	3000,00
16	33696500-0	Termohîrtie pentru analizator hematologic semiautomat PCE 210, lățime 5,5 cm	Buc	100		1000,00
17	33696500-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-10 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5		10000,00
18	33696500-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-100 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5		10000,00
19	33696500-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-200 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5		15000,00
20	33696500-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă,	Buc	5		15000,00

		volum 0-1000 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat				
21	33696500-0	Dozator multicanal (8 canale) cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-200 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5		20000,00
22	33696500-0	D dimeri casete	Casete	1500		5000,00
23	33696500-0	Ulei de imersie	ml	1500	Flacon 100 ml	3000,00
24	33696500-0	Ansă microbiologică nesterilă, din masa plastică.	Buc	3000		5000,00
25	33696500-0	Cutii de incinerare material biologic, din carton, volum 7,5 litri.Obligativ de culoare galbenă, cu inscripția PERICOL BIOLOGIC!	Buc	2500		4000,00
26	33696500-0	Pungi pentru material biologic, din polietilenă, volum 7,5 litri. Obligativ de culoare galbenă, cu inscripția PERICOL BIOLOGIC!	Buc	2500		3000,00
27	33696500-0	Planșetă din polipropilen pentru aprecierea grupelor sanguine 10 probe simultan, cu godeurile adânci.	Buc	20		1500,00
28	33696500-0	Hîrtie de filtru	Kg	25		1700,00
29	33696500-0	Hîrtie de kraft	Kg	5		1500,00
30	33696500-0	Eprubete pentru investigații biochimice (cu gel) 10 ml	Buc	1500		5000,00
31	33696500-0	Eprubete cu K3EDTA, vacuate,10 ml	Buc	1000		7000,00
32	33696500-0	Carbolfuchsin	L	2		1500,00
33	33696500-0	Gram Color KIT 4x250 ml	Set	1		1500,00
34	33696500-0	Container pentru spută 50 ml	Buc	2000		2000,00
Lotul 13: Reactivi p/uhematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din18.10.2010) Valoarea estimată:7 000,00 fără TVA						
1	33696500-0	Reagent monoclonal anti- A, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45	fl. 10 ml	
2	33696500-0	Reagent monoclonal anti -B, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45	fl. 10 ml	
3	33696500-0	Reagent monoclonal anti -AB, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45	fl. 10 ml	
4	33696500-0	Reagent monoclonal anti -D IgM, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45	fl. 10 ml	
5	33696500-0	Reagent monoclonal anti- D IgM + IgG, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45	fl. 10 ml	
6	33696500-0	Reagent monoclonal anti-Kell, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	10	fl. 10 ml	
7	33696500-0	Reagent monoclonal anti-A1, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	10	fl. 10 ml	
8	33696500-0	Reagent monoclonal anti-Aslab, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	10	fl. 10 ml	
Valoarea estimativă totală						1 251 700,00 lei fără TVA

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

1) Pentru toate loturile

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

(indicați se admite sau nu se admite)

- 11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitate: 02.2020-31.12.2020, la comandă după necesități, în limita surselor financiare disponibile.**
- 12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2020**
- 13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu**
(indicați da sau nu)
- 14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): nu**
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
- 15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):**

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Formularul DUAE	Original, completat și confirmat prin aplicarea semnăturii electronice participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	Da
2	Oferta de preț	Formularul F4.2 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	Da
3	Oferta tehnică	Formularul F4.1 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	Da
4	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%	Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. SR Cahul Denumirea Băncii: B.C.'VICTORIABANK'S.A. Codul fiscal: 1009603003860 IBAN: MD44VI000000022515094MDL cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. _____ din 5 _____" Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	Da
5	Certificat de înregistrare a întreprinderii	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	Da
6	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	Da
7	Certificat de atribuire a contului bancar	Certificat de atribuire a contului bancar Copia, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	Da
8	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere, completată în conformitate cu Formularul (F 3.5) - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	Da
9	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmat prin semnatura și ștampila Participantului	Da

		*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	
10	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
11	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standarde relevante	Copie, certificate de conformitate vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare – conform caietului de sarcini, confirmată prin semnătura electronică *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
12	Declarație pe proprie răspundere privind criteriile de calitate	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 setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	
13	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din valoarea Contractului	Original de Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 3.3 din Capitolul III – sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. Spitalul Raional CAHUL Denumirea Băncii: MFTTCahul Codul fiscal: 1009603003860 IBAN: MD44VI000000022515094MDL cu nota "Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. ____ din ____" * (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)	Da
14	Notă: În cazul în care documentele ofertelor nu vor avea aplicată semnătura electronică, acestea vor fi respinse, potrivit cadrului normativ în vigoare.		

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânseși al procedurii negociate), după caz: nu se aplică.

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

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

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai mic preț pe lotul întreg și corespunderea cu cerințelor solicitate la loturile:1-6,13; Cel mai mic preț pe poziții și corespunderea cu cerințelor solicitate la loturile:7-12.

20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea %

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] conform anunțului din SIA RSAP
- pe: [data]

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

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

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **90 zile**

24. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP, or.Cahul, str.Ștefan cel Mare,23**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **limba de stat**

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

28. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul):**nu se aplică**

30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:**nu se aplică.**

31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:**nu se aplică.**

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: _____

33. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Acceptă
plățile electronice	Acceptă

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

(se specifică da sau nu)

35. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

Oleg Creciun

L.Ș.