

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor și consumabilelor de laborator de tip închis pentru anul 2023
prin procedura de achiziție a bunurilor prin cererea ofertelor de preturi

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): Da
Link-ul către planul de achiziții publice publicat: www.cskomrat.md

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Centrul de Sănătate Comrat
2. IDNO: 1007611005063
3. Adresa RM mun.Comrat str. Pobeđi,46
4. Numărul de telefon/fax: 0298 2-28-75/0298 2-28-55
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: cs.comrat@ms.md, www.cskomrat.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): nu se aplică.
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

| Nr. d/o | Cod CPV | Denumirea bunurilor solicitate | Unitate a de măsură | Canti ta-tea | Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință | Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte) |
|--|------------|--------------------------------|---------------------|--------------|--|--|
| Lotul 1. Reagenți, calibratori și material de control pentru Analizatorul biochimic automat A15 Biosystems, Spania (tip sistem închis) Ordinul Ministerul Sănătății nr.374 din 05.05.2014 | | | | | | |
| 1.1 | 33696500-0 | AST/GOT set 250 ml | set | 12 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. | |
| 1.2 | 33696500-0 | ALT/GPT Set 250 ml | set | 12 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul | |

| | | | | | |
|-----|------------|---|-----|----|---|
| | | | | | producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.3 | 33696500-0 | ALBUMIN set 250 ml | set | 6 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.4 | 33696500-0 | α-AMYLASE (DIRECT) set 100 ml | set | 15 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 20 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.5 | 33696500-0 | BILIRUBIN (TOTAL) metoda DPD set 250 ml | set | 12 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.6 | 33696500-0 | BILIRUBIN (DIRECT) metoda DPD set 250 ml | set | 4 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.7 | 33696500-0 | CALCIUM-ARSENAZO set 500 ml | set | 2 | ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.8 | 33696500-0 | CHOLESTEROL set 500 ml | set | 8 | ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |

| | | | | | |
|------|------------|--|-----|----|--|
| 1.9 | 33696500-0 | CHOLESTEROL HDL DIRECT set 4 fl. X 20 ml | set | 40 | ambalaj standard p/u A 15, set 4 fl. x 20 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.10 | 33696500-0 | CREATININE set 500 ml | set | 8 | ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.11 | 33696500-0 | γ-GLUTAMIL TRANSFERASE E set 250 ml | set | 12 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător |
| 1.12 | 33696500-0 | GLUCOSE set 500 ml | set | 8 | ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.13 | 33696500-0 | IRON – FERROZINE set 250 ml | set | 6 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |

| | | | | | |
|------|------------|---|-----|----|--|
| 1.14 | 33696500-0 | MAGNESIUM (Magnesiu Xylidyl Blue) set 100 ml | set | 10 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 16ml + 2fl x 10ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.15 | 33696500-0 | PROTEIN (TOTAL) set 500 ml | set | 4 | ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.16 | 33696500-0 | TRIGLYCERI -DES set 500 ml | set | 8 | ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.17 | 33696500-0 | UREA/BUN- UV set 250 ml | set | 16 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.18 | 33696500-0 | URIC ACID set 500 ml | set | 6 | ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.19 | 33696500-0 | ANTI- STREPTOLY SIN (ASO) set - 160 doze | set | 14 | ambalaj standard p/u A 15, set 1 fl. x 40 ml + 1 fl x 10 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |

| | | | | | |
|------|------------|--|-----|----|--|
| 1.20 | 33696500-0 | C-REACTIVE PROTEIN (CRP) set - 160 doze | set | 14 | ambalaj standard p/u A 15, set 2 fl. x 40 ml + 2 fl x 10 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.21 | 33696500-0 | RHEUMATOID FACTORS (RF) set - 160 doze | set | 14 | ambalaj standard p/u A 15, set 1 fl. x 40 ml + 1 fl x 10 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.22 | 33696500-0 | BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN) set 25 ml | set | 11 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.23 | 33696500-0 | BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM Normal (HUMAN) set 25 ml | set | 11 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.24 | 33696500-0 | BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM Patologic (HUMAN) set 25 ml | set | 11 | ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.25 | 33696500-0 | HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set 144 ml | set | 6 | ambalaj standard p/u A 15, set 1 x 72 ml + 1 x 72 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |

| | | | | | |
|--|------------|--|-----|----|---|
| 1.26 | 33696500-0 | HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED) set 1 x 0.5 ml | set | 1 | ambalaj standard p/u A 15, set 1 x 0.5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| 1.27 | 33696500-0 | HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL) set 1 x 0.5 ml | set | 1 | ambalaj standard p/u A 15, set 1 x 0.5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. |
| Consumabile p/u analiz. biochimic automat A 15 Biosystems(sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374) | | | | | |
| 1.28 | 33696500-0 | Soluție concentrată de spălare fl.100 ml p/u A15 | set | 2 | fl. 100 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, 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 |
| 1.29 | 33696500-0 | Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A15 | set | 2 | fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, 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 |
| 1.30 | 33696500-0 | Rotor de reacție p/u analizator A15 set 10 buc. | set | 70 | specific p/u A 15 set 10 buc. |
| 1.31 | 33696500-0 | Cuva pentru ser la analizator A15 set 1000 buc. | set | 20 | specific p/u A 15 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc. |
| 1.32 | 33696500-0 | PHOTOMETR IC LAMP | set | 3 | Halogen lamp pentru A15 6v 10w timp de lucru >2000 ore |
| 1.33 | 33696500-0 | BOTTLE WITH SCREW-TOP (10 UNITS) 50 ml | buc | 5 | BOTTLE WITH SCREW-TOP (10 UNITS) 50 ml |
| 1.34 | 33696500-0 | BOTTLE WITH SCREW-TOP (10 UNITS) 20 ml | buc | 5 | BOTTLE WITH SCREW-TOP (10 UNITS) 20 ml |

| | | | | | | |
|--|------------|--|--------------|-----|--|-------------------|
| 1.35 | 33696500-0 | THICK PROBE | buc | 1 | THICK PROBE | |
| Valoarea estimativa Lotul №1 fără TVA – | | | | | | 408 228.22 |
| Lot 2. Reagenți și material de control pentru analizator de urina H 500 (sistem închis) | | | | | | |
| 2.1 | 33696500-0 | Teste pentru urina 10 parametre pentru analizator DIRUI H-500 (100teste/set) | set | 250 | Teste să dispună de certificat, sau declaratia CE. Testele trebuie să fie compatibili cu analizorul de urina H-500 (Leucocytes, Nitrite, Urobilinogen, Protein, pH, Blood, SG, Ketone, Bilirubin, Glucose). Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. | |
| 2.2 | 33696500-0 | Urine control (Negative) | set | 14 | Control să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 10 ml, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător | |
| 2.3 | 33696500-0 | Urine control (Pozitive) | set | 14 | Control să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 10 ml, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. | |
| Valoarea estimativa Lotul № 2 fără TVA – | | | | | | 58 671.44 |
| Lot 3. Reagenți,calibratori și material de control p/u analizator hematologice automat 3diff Mindray BC 3600 (sistem închis) (a.17Ord.MS nr.374din05.05.14),accesorii /consumabile/piese de schimb(a.18 Ord.MS nr.374din05.05.14) | | | | | | |
| 3.1 | 33696500-0 | M-30 Diluent set 20 lit. p/u Mindray | set | 30 | set 1 x 20 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului,Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. | |
| 3.2 | 33696500-0 | M-30 Lyse set 0.5 lit. p/u Mindray | set | 12 | set 1 x 500 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. | |
| 3.3 | 33696500-0 | M-30 RINCE set 5.5 lit. p/u Mindray | set | 15 | set 1 x 5.5 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului,Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. | |
| 3.4 | 33696500-0 | B-30 Material de control hematologic set 3 x 3,0 ml p/u Mindray | set | 6 | set 9 ml (3fl. x 3.0 ml). Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului,Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. | |
| Valoarea estimativa Lotul № 3 fără TVA – | | | | | | 57 462 |
| Lot 4. Reagenți pentru parametric de hemostaza pentru coagulometru optic RT 2204 C sistem închis | | | | | | |
| 4.1 | 33696500-0 | Tromboplastin a cu activitatea 11-57 secunde | Set (100 ml) | 7 | 10fl x 10ml Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul de la producator nu mai mic de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat si etichetat de producator. Date de identitate denumirea, numarul lotul, seria, termenii devalabilitate, | |

| | | | | | | |
|---|------------|---|----------------|----------------|---|---------------|
| | | si ISI nu mai mare de 1.1 (10 fl x 10 ml) | | | conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de etichetele componentelor incluse in set. | |
| 4.2 | 33696500-0 | Plasma de control cu 3 nivele de concentratie nivel, înalt, foarte înalt: 1. N-11-12 secunde 2. P – 30 secunde 3. P+ 54-57 secunde | fl | 30 30 30 | 1. N-11-12 secunde - 10fl x 1,0 ml 2. P – 30 secunde - 10fl x 1,0 ml 3. P+ 54-57 secunde - 10fl x 1,0 ml Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul de la producator nu mai mic de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat si etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotul, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de etichetele componentelor incluse in set. | |
| Valoarea estimativa Lotul №4 fără TVA – | | | | | | 13 650 |
| Lot 5. Reagenți pentru imunologie | | | | | | |
| BIOBASE – Rider (cititor), Micro-plate Washer (spălător), Microplates Installacion Steps (incubator) | | | | | | |
| 5.1 | 33696500-0 | HBsAgOne Ultra | Set (96 teste) | 6 | Elisa | |
| 5.2 | 33696500-0 | anti-HCV Ab | Set (96 teste) | 7 | Elisa | |
| 5.3 | 33696500-0 | anti-HBs | Set (96 teste) | 2 | Elisa | |
| 5.4 | 33696500-0 | anti-HBcorsumar | Set (96 teste) | 2 | Elisa | |
| 5.5 | 33696500-0 | HDV Ab | Set (96 teste) | 1 | Elisa | |
| Valoarea estimativa Lotul № 5 fără TVA – | | | | | | 19 750 |
| Lot 6. Reagenti pentru investigațiile | | | | | | |
| 6.1 | 33696500-0 | Antigen cardioplinei pentru MRS 70ml | Set | 6 | 7 fl x 10 ml (complect No.2) RPR carbon nu oferi! | |
| Valoarea estimativa Lotul № 6 fără TVA – | | | | | | 15 000 |
| Lot 7. Reagenti pentru investigațiile | | | | | | |
| 7.1 | 33696500-0 | Teste speciale pentru sânge acută în masele fecale 50 ml uscat de azopyram. | set | 5 | aprecierii singelei ocut in masele fecale nu mai putin 0,1-0,2 % | |
| Valoarea estimativa Lotul № 7 fără TVA – | | | | | | 500 |
| Lot 8. Vesela de laborator | | | | | | |
| 8.1 | 33696500-0 | Eprubetă vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 4-5 ml, cu eticheta | buc | 10 000 | | |
| Valoarea estimativa Lotul № 8 fără TVA – | | | | | | 12 000 |

| Lot 9. Vesela de laborator | | | | | | |
|--|------------|---|-----------------|--------|--|-------------------|
| 9.1 | 33696500-0 | Microkuveta la aparat RT 2204 (coagulometr) | buc | 10 000 | | |
| Valoarea estimativa Lotul № 9 fără TVA – | | | | | | 7 000 |
| Lot 10. Vesela de laborator | | | | | | |
| 10.1 | 33696500-0 | Lampa la microscop | buc | 3 | | |
| Valoarea estimativa Lotul № 10 fără TVA – | | | | | | 300 |
| Lot 11. Vesela de laborator | | | | | | |
| 11.1 | 33696500-0 | Стекланные глазные палочки | buc | 5 000 | | |
| Valoarea estimative Lotul № 11 fără TVA – | | | | | | 16 667 |
| Lot 12. Aparatul parazitologic APACOR (sistem închis) | | | | | | |
| 12.1 | 33696500-0 | Mini Parasep SF | buc | 1600 | | |
| Valoarea estimativa Lotul № 12 fără TVA – | | | | | | 49 797.76 |
| Lot 13. Ulei de imersie | | | | | | |
| 13.1 | 33696500-0 | Ulei de imersie | buc (100 gr) | 5 | | |
| Valoarea estimativa Lotul № 13 fără TVA – | | | | | | 500 |
| Valoarea estimativă totală (fără TVA) - | | | | | | 659 526.09 |

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora _____
10. 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;**
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant _____
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite.**
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: În termen de 15 de zile de la solicitare. Livrarea se va efectua gratuit de către vânzător în termen de 15 de zile după semnarea contractului, la Autoritatea Contractantă.
13. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2023
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **nu**
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.
16. 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 (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 oferta se anexează actul/documentul de împuternicire, <i>conform anexei nr.7 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i> | Obligativiu |
| 2 | Formularul DUAE | 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 oferta se anexează actul/documentul de împuternicire. <i>Nota: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i> | Obligativiu |
| 3 | Specificația tehnică | 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 oferta se anexează actul/documentul de împuternicire, <i>conform anexei nr.22 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i> | Obligativiu |
| 4 | Specificația de preț | 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 oferta se anexează actul/documentul de împuternicire, <i>conform anexei nr.23 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i> | Obligativiu |
| 5 | Declaratie privind valabilitatea ofertei (60 de zile) | 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 oferta se anexează actul/documentul de împuternicire, <i>conform anexei nr.8 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i> | Obligativiu |
| 6 | Certificat de înregistrare | 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. | Obligativiu |
| 7 | Certificat de calitate CE | original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al | Obligativiu |

| | | | |
|----|---|---|-----------|
| | sau echivalent | persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire. | |
| 8 | Declarație cu privire la prezentarea mostrelor | Declarație privind garantarea prezentării mostrelor la solicitarea, în 2 bucați original. Timp de 3 zile de la solicitare. 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 oferta se anexează actul/documentul de împuternicire. | Obligativ |
| 9 | Declarație de la ofertant cu privire la termenul de valabilitate restant | Cu privire la termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 12 luni din termenul total de valabilitate a acestuia, 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 oferta se anexează actul/documentul de împuternicire. | Obligativ |
| 10 | 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 beneficia, 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 oferta se anexează actul/documentul de împuternicire. | Obligativ |
| 11 | Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor | Original - eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării), 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 oferta se anexează actul/documentul de împuternicire. | Obligativ |
| 12 | Declarației 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 | 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 (IMSP CS Comrat) 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. | Obligativ |
| 13 | Rechizitele bancare sau Certificat de atribuire a contului bancar | 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 oferta se anexează actul/documentul de împuternicire. | Obligativ |

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

18. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): licitația electronică, 3 runde, pasum minim 1%, conform platformei electronice de achiziție. (Licitația electronică va avea loc dacă au fost depuse cel puțin 2 oferte. În cazul în care a fost depusă o singură ofertă, licitația electronică nu are loc, iar autoritatea contractantă urmează să decidă atribuirea contractului de achiziții ofertantului sau repetarea procedurii de achiziție).
19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): ----
20. Ofertele se prezintă în lei MDL.
21. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: nu se aplică
22. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică
23. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: *[ora exactă]* conform SIA RSAP(Mtender)
 - pe: *[data]* conform 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: 60 de zile calendaristice
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.
Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:
limba română/rusă
28. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: Nu
29. 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
30. 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): ---
31. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:---
32. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:---
33. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 21.04.2023
34. 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 | va fi utilizat |
| Sistemul de comenzi electronice | nu |
| Facturarea electronică | se acceptă |
| Plățile electronice | nu |

35. 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

36. Alte informații relevante:

- 1) Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate 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 nu mai mic de 12 luni.
- 2) Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator și deservirea tehnică al analizatorului 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) 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 în limba de stat.
- 4) Date de identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.
- 5) Operatorul economic, care a propus oferta cu cel mai mic preț, în conformitate cu toate cerințele, până a fi numit câștigător, este obligat să prezinte mostrele produsului, pentru controlul calității. În cazul în care, produsul nu a trecut controlul calității, oferta operatorului economic va fi respinsă.

Conducătorul grupului de lucru: _____ .