

DOCUMENTAȚIA STANDARD

pentru realizarea achizițiilor publice

Obiectul achiziției: Reagenți, accesorii, consumabile și piese de schimb conform necesităților IMSP AMT Rîșcani

Cod CPV: 33696500-0

Autoritatea Contractantă: IMSP AMT Rîșcani

Procedura achiziției: Licitație deschisă

CAPITOLUL I
INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)
[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]

Secțiunea 1. Dispoziții generale

1. Scopul procedurii de achiziție

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entițelor contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

3. Sursa de finanțare

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

4. Participanții la licitație

4.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sînt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de licitație.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și cuantumul acesteia sînt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

6. Limba de comunicare în cadrul licitației

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUA**E), documentele de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișa de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămână cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele

acțiuni:

- a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;
- b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;
- c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;
- d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;
- e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigării, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criteriile și cerințele de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de

terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvență ca urmare a hotărârii judecătorești;
- b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;
- c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;
- e. a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;
- h. se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;
- i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus

prin hotărâre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sînt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit

13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacității economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;

b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;

c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sînt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor.

13.3. Atunci cînd un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului câștigător îi sînt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și

punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.

14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții de bunuri, în scopul verificării capacității tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținând valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea livrărilor de bunuri se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

e. mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci când acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde

europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

- a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);
- b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) propunerea financiară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- c) Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea

19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice (**F4.1**) și Specificații de preț (**F4.2**). De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz.

20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în **FDA** punctul **3.1** că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de atribuire nu este specificat explicit că autoritatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

21. Garanția pentru ofertă

21.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**), după cum este specificat în **FDA** punctul **3.2**.

21.2. Garanția pentru ofertă va fi corespunzător cuantumului specificat în **FDA** punctul **3.3**, în lei moldovenești, și va fi:

a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau

b) transfer pe contul autorității contractante; sau

c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDA** punctul **3.2**.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților necîștigători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;

b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;

c) suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;

d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau

- b) ofertantul câștigător refuză:
- să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;
 - să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA** punctul **3.4**.

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA** punctul **3.7**.

23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul **3.8**, de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitare vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA** punctul **3.9** prevede altfel.

25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a propunerii tehnice, a propunerii financiare, a **DUAE** și a garanției pentru ofertă.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai târziu de data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7.

28. Oferte întârziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în FDA punctul 4.2, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricărui dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu

vor fi solicitate, oferite sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă câștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavând abateri esențiale sau având doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor specificate în contract;

b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;

c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă.

34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele câștigătoare aplicând criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizând instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

36. Calificarea ofertantului

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor

posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților aceluși ofertant în executarea contractului.

37. Descalificarea ofertantului

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică.

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolvabil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sînt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împlinirea de a încheia contractele de achiziții publice și componenta fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atât încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cât și motivul anulării.

Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului

39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA**

punctul **6.1.** aceluși ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoarea estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

41. Înștiințarea de adjudecare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării ofertanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanți în ofertele acestora.

41.3. Ofertanții ne câștigători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai târziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul câștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului câștigător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudeca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudecare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului câștigător Formularul contractului (**F5.1**) completat și toate celelalte componente ale contractului.

43.2. Ofertantul câștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restitui autorității contractante în termenul specificat în **FDA** punctul **6.5**.

44. Dreptul de contestare

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor.

Toate contestațiile vor fi depuse, examinate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de pînă la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedurile de achiziție publică și documentația de atribuire vor fi depuse pînă la termenul limită de depunere a ofertelor.

FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile și la serviciile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile instrucțiunilor pentru ofertanți (IPO). În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile de mai jos vor prevala asupra prevederilor din IPO.

1. Dispoziții generale

| Nr. | Rubrica | Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii |
|-------|--|---|
| 1.1. | Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii: | Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI, IDNO 1003600153212 |
| 1.2. | Obiectul achiziției: | Reagenți, accesorii, consumabile și piese de schimb conform necesităților laboratoarelor diagnostice din cadrul IMSP AMT Rîșcani pentru anul 2020 |
| 1.3. | Numărul și tipul procedurii de achiziție: | Tipul procedurii de achiziție: Licitație deschisă |
| 1.4. | Tipul obiectului de achiziție: | bunuri |
| 1.5. | Codul CPV: | 33696500-0 |
| 1.6. | Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici: | CNAM |
| 1.7. | Administratorul alocațiilor bugetare: | IMSP AMT Riscani |
| 1.8. | Plăți/mijloace financiare din partea partenerului de dezvoltare: | Nu se utilizează |
| 1.9. | Denumirea cumpărătorului: | Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI, IDNO 1003600153212 |
| 1.10. | Destinatarul: | Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI, IDNO 1003600153212 |
| 1.11. | Limba de comunicare: | Limba de stat |
| 1.12. | Pentru clarificarea documentelor de atribuire, adresa autorității contractante este: | Electronic Platforma: achiziții.md Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Alecu Russo 11 Tel: 022497742 Fax: 022497742 E-mail: amtriscani@ms.md Persoana de contact: Cenușa Tatiana |
| 1.13. | Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate | Nu |
| 1.14. | Tipul contractului | Contract de achiziție publică privind achiziționarea bunurilor |
| 1.15. | Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu) | Nu se aplică |

| Nr. Ord. | Denumire poziție | Specificația tehnică | Unitatea de măsură | Cantitatea | Suma planificată (pentru fiecare poziție) |
|----------|--|---|--------------------|------------|---|
| 1 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | 533088 |
| 1 | AST/GOT set 5 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | set | 15 | |
| 2 | ALT/GPT set 5 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | set | 15 | |
| 3 | ALBUMIN set 5 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set | set | 4 | |

| | | | | | |
|----|--|--|-----|----|--|
| | | 5 fl. x 50 ml | | | |
| 4 | ALP-AMP set 5 fl. x 20 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 20 ml | set | 14 | |
| 5 | α -AMYLASE set 5 fl. x 20 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 20 ml | set | 20 | |
| 6 | α -AMYLASE PANCREATICĂ set 2 fl. x 75 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 2 fl. x 75 ml | set | 3 | |
| 7 | BILIRUBIN (TOTAL) set 5 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | set | 14 | |
| 8 | BILIRUBIN (DIRECT) set 5 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | set | 14 | |
| 9 | CALCIUM- ARSENAZO set 10 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | set | 4 | |
| 10 | CHOLESTEROL set 10 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | set | 14 | |
| 11 | CREATININE set 10 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | set | 8 | |
| 12 | γ -GLUTAMILTRANSFERASE set 5 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | set | 6 | |
| 13 | GLUCOSE set 10 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | set | 20 | |
| 14 | IRON-FERROZINE set 5 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | set | 6 | |
| 15 | LACTATE DEHIDROGENASE (LDH) set 5 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | set | 2 | |
| 16 | LIPASE set 2 fl. x 24 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 2 fl. x 24 ml | set | 22 | |
| 17 | PROTEIN (TOTAL) set 10 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | set | 3 | |
| 18 | TRIGLYCERIDES set 10 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | set | 9 | |
| 19 | UREA/BUN-UV set 5 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | set | 14 | |
| 20 | URIC ACID set 10 fl. x 50 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | set | 8 | |
| 21 | CHOLESTEROL LDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 4 fl. x 20 ml | set | 22 | |
| 22 | CHOLESTEROL HDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 4 fl. x 20 ml | set | 22 | |
| 23 | LIPID CONTROL SERUM I set 3 fl. x 1 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set | set | 2 | |

| | | | | | |
|----|---|---|------|----|--|
| | | 3 fl. x 1 ml | | | |
| 24 | LIPID CONTROL SERUM II set 3 fl. x 1 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 3 fl. x 1 ml | set | 2 | |
| 25 | ALBUMIN (MICROALBUMINURIA) set 1 fl. x 20 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 fl. x 20 ml | set | 7 | |
| 26 | Standard p/u Microalbumina în urină 1 fl. x 1ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, 1 fl. x 1ml | ml | 2 | |
| 27 | Control p/u Microalbumina în urină set 1 fl. x 20 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 fl. x 20 ml | set | 2 | |
| 28 | BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN) set 5 fl. x 5 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 5 ml | set | 8 | |
| 29 | BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) I set 5 fl. x 5 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 5 ml | set | 8 | |
| 30 | BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) II set 5 fl. x 5 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 5 ml | set | 8 | |
| 31 | HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set 1 x 72 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 x 72 ml | set | 20 | |
| 32 | HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL) set 1 x 0,5 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 x 0,5 ml | set | 10 | |
| 33 | HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED) set 1 x 0,5 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 x 0,5 ml | set | 10 | |
| 34 | HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR)STANDAR set 4 x 0,5 ml | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 4 x 0,5 ml | set | 3 | |
| 35 | Soluție concentrată de spălare fl. 100 ml p/u A-15 | fl. 100 ml, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | fl. | 7 | |
| 36 | Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A-15 | fl. 1000 ml, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | fl. | 4 | |
| 37 | PHOTOMETRIC LAMP | timp de lucru >2000 ore, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | buc. | 4 | |
| 38 | CAP BOTTLE | compatibil cu canistrele existente, analizatorului biochimic automat A 15 | buc. | 4 | |
| 39 | HYDRO-PNEUM. CYLINDER OF THE COVER HINGE | 2 buc/set, compatibile cu analizorul biochimic automat A 15 | set | 1 | |
| 40 | THICK PROBE | material: oțel inoxidabil, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | buc. | 1 | |
| 41 | DISPENSING PUMP SEAL | Ø int. 7,57mm, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | buc. | 2 | |
| 42 | MICROPROCESSOR PCB COOLING FAN | specific p/u procesorul analizatorului biochimic automat A 15 | buc. | 4 | |
| 43 | OPERATING ARM HOSE | cablu cu tub PTFE p/u reagenți, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | buc. | 1 | |
| 44 | BEARING SET | set de rulmenți, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | set | 2 | |
| 45 | POWER SUPPLY ACCUMULATOR | acumulator pentru analizor, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | buc. | 4 | |
| 46 | Cartus p/u A15 | Specific pentru printerul analizatorului automat A 15 | buc. | 2 | |
| 47 | PAPER FOR ANALYZER | hârtie specific p/u printerul analizatorului biochimic automat A15 | buc. | 20 | |

| | | | | | |
|----|--|---|------|-----|--------|
| 48 | Rotor de reacție p/u analizator A-15 set 10 buc. | specific p/u A 15 set 10 buc., compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15 | set | 130 | |
| 49 | Cuva pentru ser la analizator A-15 set 1000 buc. | specific p/u A 15 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc. | set | 35 | |
| 2 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automate 5 diff MS 9/5, (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul hematologic automat 5 diff MS 9/5. | | | | 557744 |
| 1 | Diluent p/u MS 9/5 set 20 lit. | set 20 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | set | 22 | |
| 2 | Soluție litică (cu card de reprogramare + 2 filtre) p/u MS 9/5 fl. 1200 ml | fl. 1200 ml (card de reprogramare + 2 filtre), compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | fl. | 22 | |
| 3 | Soluție detergent p/u MS 9/5 fl.5000 ml | fl. 5000 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | fl. | 11 | |
| 4 | EO-DIFF (Soluție litică pentru eozinofile) fl. 5 lit. p/u MS 9/5 | fl. 5 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | fl. | 11 | |
| 5 | Hemoreff (sol. sistematica de referinta, concentrată) p/u MS 9/5 fl.250 ml | fl. 250 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | fl. | 22 | |
| 6 | Sol. de deproteinizare și extraspalare fl. 500 ml p/u MS 9/5 | fl. 500 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | fl. | 8 | |
| 7 | Sînge de control 5 DIFF cu 3 nivele L,N,H p/u MS 9/5 set 6 x 2 ml | set fl. 6 x 2 ml cu card de reprogramare, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | set | 9 | |
| 8 | Filtru pentru microchiaguri p/u MS 9/5 | standard pentru MS 9/5, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | buc. | 44 | |
| 9 | RBC aperture complete for MS 9/5 | specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | buc. | 1 | |
| 10 | Set:O-rings pentru MS 9.5 syring | cod: 3MS95905 specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | buc. | 1 | |
| 11 | Needle cleaning head ring | cod: 3MS95618 specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | buc. | 2 | |
| 12 | Needle cleaning head telfon ring | cod: 3MS95619specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | buc. | 2 | |
| 13 | Needle cleaning head complete | specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | buc. | 1 | |
| 14 | Peristaltic Pump Tubing | cod: 3MS95412Cspecific analizatorului automat p/u MS 9/5 | buc. | 2 | |
| 15 | Sampling probe complete for MS 9/5 | specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | buc. | 1 | |
| 16 | WBC apereture complete for MS 9/5 | specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | buc. | 1 | |
| 17 | Start cycle micro-switch | specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | buc. | 1 | |
| 3 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automate Mindray BC 5300 (sistem închis), (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul hematologic automat 5 diff. | | | | 364830 |
| 1 | M-53 Diluent set 20 lit. p/u Mindray | set 20 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | set | 75 | |
| 2 | M-53 LH Lyse set 4 fl. x 1 lit. p/u Mindray | set 4 fl. x 1 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | set | 6 | |
| 3 | M-53 LEO (I) Lyse set 4 fl. x 1 lit. p/u Mindray | set 4 fl. x 1 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | set | 14 | |
| 4 | M-53 LEO (II) Lyse set 4 fl x 200 ml p/u Mindray | set 4 fl. x 200 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | set | 11 | |
| 5 | M-53 Probe cleanser fl. 50 ml p/u | fl. 50 ml, compatibil cu analizatorul | fl. | 22 | |

| | | | | | |
|---|--|---|------|-------|--------|
| | Mindray | hematologic 5 diff Mindray | | | |
| 6 | M-53 Cleanser set 4 fl. x 1 lit. p/u Mindray | set 4 fl. x 1 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | set | 1 | |
| 7 | M-53 Calibrator fl. 3 ml p/u Mindray | fl. 3 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | fl. | 6 | |
| 8 | Material de control hematologic set 6 x 3,5 ml p/u Mindray | set 6 x 3,5 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | set | 16 | |
| 4 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul COATRON M1 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014) Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul COATRON M1(anex.18 Ord.MSnr.374 din 05.05.2014) | | | | 16606 |
| 1 | Tromboplastină p/u COATRON M 1 | tromboplastină cu activ. 14 -18 sec. și ISI nu mai mic de 1,1 fl. pînă la 5 ml, să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător. | ml | 1000 | |
| 2 | Plasmă de control (normal+patologic), p/u COATRON M 1 | fl. pînă la 2 ml, să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător. | ml | 40 | |
| 3 | Fibrinogen set 4 fl x 2 ml + imidazol cantitate suficientă | set 4 fl. x 2 ml, să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător. | set | 13 | |
| 4 | Imidazol set 4 fl x 15 ml | set 4 fl. x 15 ml, să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător. | set | 11 | |
| 5 | Cuve p/u COATRON M1 | cuve pentru probe, compatibil cu COATRON M1, din poliestherol, amb. pînă la 1000 buc. | buc. | 12000 | |
| 6 | Eprubete pentru reagent COATRON M 1 | compatibil cu COATRON M 1 | buc. | 50 | |
| 5 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat Cybow Reader 720 (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul Cybow Reader 720 (conform anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014) | | | | 63540 |
| 1 | Teste p/u urină Cybow Reader 720 set 100 teste | set 100 teste, compatibil cu analizator Cybow Reader 720 | set | 140 | |
| 2 | Stripuri calibratori p/u Cybow Reader 720 set 25 teste | set 25 teste, compatibil cu analizator Cybow Reader 720 | set | 3 | |
| 3 | CR 720-16 Print - lever | compatibil cu analizator Cybow Reader 720 | buc. | 1 | |
| 4 | Lampă p/u Cybow Reader 720 | compatibil cu analizator Cybow Reader 720 | buc. | 1 | |
| 5 | Modul p/u p/u Cybow Reader 720 | compatibil cu analizator Cybow Reader 720 | buc. | 1 | |
| 6 | Termohîrtie cu densitate Nr. 4 p/u printer Cybow Reader 720 | compatibil cu termo-imprimanta analizatorului Cybow Reader 720 lățime 50 mm, lungime 25 m | buc. | 80 | |
| 7 | Mechanism Assembly for Cybow Reader 720 | compatibil cu analizator Cybow Reader 720 | buc. | 1 | |
| 6 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat URIXXON 500. (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizator (conform anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014) | | | | 125500 |
| 1 | Teste stick 10 p/u URYXXON 500 set 100 teste | set 100 teste, compatibil cu analizator URIXXON 500 | set | 300 | |

| | | | | | |
|----|---|--|------|-----|-------|
| 2 | Material de control cu 2 nivele set 2 fl. x 15 ml p/u Urixxon 500 | set 2 fl. x 15 ml, compatibil cu testele de la același producător | set | 14 | |
| 7 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat DIURUI H-100 . (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizator (conform anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014) | | | | 44492 |
| 1 | Teste p/u urină cu 11 parametri DIURUI H-100 set 100 teste | set 100 teste, compatibil cu analizatorul DIURUI H-100 | set | 140 | |
| 2 | Material de control cu 2 nivele p/u DIURUI H-100 set 2 x 8 ml | set 2 x 8 ml, compatibil cu testele de la același producător | set | 10 | |
| 3 | Termohîrtie cu densitate Nr. 4 p/u DIURUI H-100 | compatibil cu termo-imprimanta analizatorului DIURUI H-100 | buc. | 10 | |
| | Accesorii /consumabile/ piese de schimb p/u echipament medical de laborator . anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | |
| 8 | Lampă halogenă p/u microscop trinocular | 30W - 12V AC85-230V | buc. | 4 | 400 |
| 9 | Lampă halogenă p/u microscop binocular | 20W - 6V-G 4 | buc. | 12 | 540 |
| 10 | Lampă p/u Stat Fax 3300 | 10W - 6V-G 4 | buc. | 2 | 94 |
| 11 | Taste p/u Stat Fax 3300 | specific pentru Stat Fax 3300 | buc. | 1 | 1400 |
| 12 | Printer Stat Fax 3300 | specific pentru Stat Fax 3300 | buc. | 1 | 3700 |
| 13 | Lampă p/u Stat Fax 303 | specific pentru Stat Fax 303 | buc. | 1 | 800 |
| 14 | Printer p/u Stat Fax 303 | specific pentru Stat Fax 303 | buc. | 1 | 1990 |
| 15 | Baterie pentru Stat Fax 303 | RAM CHIPS | buc. | 1 | 2800 |
| 16 | Lampă 12 V p/u cititor TECAN SUNRISE | specific pentru analizator | buc. | 1 | 5000 |
| 17 | Senzor optic p/u TECAN hidro flex | specific pentru TECAN hidro flex | buc. | 1 | 5000 |
| 18 | Pompă de dispensare p/u TECAN hidro flex | specific pentru TECAN hidro flex | buc. | 1 | 5000 |
| 19 | Pompă de aspirare p/u TECAN hidro flex | specific pentru TECAN hidro flex | buc. | 1 | 5000 |
| 20 | Set de tuburi cu filtre p/u TECAN hidro flex | specific pentru TECAN hidro flex | set | 1 | 5000 |
| 21 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea hormonilor glandei tiroide. | | | | 41950 |
| 1 | t-T 3 set 96 teste | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman și concentrația nu mai mică de 7.5 ng/ml. Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător. | set | 12 | |
| 2 | t-T 4 set 96 teste | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman și concentrația nu mai mică de 25 μg/dl. Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător. | set | 20 | |
| 3 | TSH set 96 teste | Set 96 teste, cu 7 calibratori din ser uman și concentrația nu mai mică de 40 μIU/ml. Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător. | set | 24 | |
| 4 | Material de control cu 3 nivele, p/u hormoni set 6 fl. x 3 ml | Ser uman liofilizat, set 6 fl. x 3 ml t-T3,t-T4, TSH. Compatibil cu reagenții, de la același producător. | set | 1 | |
| 22 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea anticorpi glandei tiroide. | | | | 11700 |

| | | | | | |
|----|---|--|------|-----|-------|
| | | | | | |
| 1 | Anti - TPO set 96 teste | set 96 teste + 5 calibratori cu conc. nu mai mică de 1000 IU/m, să conțină și control | set | 12 | |
| 2 | Anti - TG set 96 teste | set 96 teste + 5 calibratori cu conc. nu mai mică de 3000 IU/ml, să conțină și control | set | 3 | |
| 23 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea markerilor canceroși. | | | | 13766 |
| 1 | AFP set 96 teste | set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman, cu concentrația pînă la 500 U/ml sau ng/ml.Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător. | set | 4 | |
| 2 | t-PSA set 96 teste | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman cu concentrația nu mai mică de 100 ng/ml.Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător. | set | 12 | |
| 3 | Material de control cu 3 nivele, p/u hormoni set 6 fl. x 3 ml | Ser uman liofilizat, set 6 fl. x 3 ml pentru AFP și t-PSA. Compatibil cu reagenții, de la același producător. | set | 1 | |
| 24 | Specificații standard pentru investigații imunologice, conform anexei 2 a ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea imunoglobulinelor. | | | | 3360 |
| 1 | IgE total set 96 teste | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman cu concentrația pînă la 400 UI/ml. | set | 4 | |
| 25 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea hormonilor. | | | | 8050 |
| 1 | Prolactina set 96 teste | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman cu concentrația nu mai mică de 100 ng/ml.Compatibil cu materialul de control, de la același producător. | set | 4 | |
| 2 | t-Testosteron set 96 teste | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman cu concentrația nu mai mică de 12 ng/ml.Compatibil cu materialul de control, de la același producător. | set | 4 | |
| 3 | Material de control cu 3 nivele, p/u hormoni set 6 fl. x 3 ml | Ser uman liofilizat, set 6 fl. x 3 ml Proloactina, t-Testosteron. Compatibil cu reagenții, de la același producător. | set | 1 | |
| 26 | Specificații standard pentru investigații imunologice, conform anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 . | | | | 12928 |
| 1 | ASLO - LATEX | fl. 5 ml, să conțină control N+P, planșe și baghete de unică folosință | ml | 160 | |
| 2 | CPR - LATEX | fl. 5 ml, să conțină control N+P, planșe și baghete de unică folosință | ml | 160 | |
| 3 | RF - LATEX | fl. 5 ml, să conțină control N+P, planșe și baghete de unică folosință | ml | 160 | |
| 27 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 . | | | | 442 |
| 1 | SLE - LATEX fl. 2 ml | fl. 2 ml, să conțină control N+P | set | 1 | |
| 28 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 . | | | | 8200 |
| 1 | Test expres p/u determinare Ag HBs (casete) | ambalate individual, termen de valabilitate indicat | buc. | 300 | |
| 2 | Test expres p/u determinare Anti HCV (casete) | ambalate individual, termen de valabilitate indicat | buc. | 200 | |

| | | | | | |
|----|---|---|-----|----|-------|
| 29 | Specificații standard pentru investigații imunologice. Determinarea hepatitelor virale.(anex. 2 și 8 Ord.MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | 61696 |
| 1 | HBsAg set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 40 | |
| 2 | Anti HBsAg set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie incluși în afară de control, calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 12 | |
| 3 | Anti - HBcore Ag sumar set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 14 | |
| 4 | HBe Ag /Ab set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 3 | |
| 5 | Anti - HCV sumar set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 18 | |
| 6 | Anti HDV sumar set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibratori. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 4 | |
| 30 | Specificații standard pentru investigații imunoenzimatică la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | 55615 |
| 1 | Anti Chlamidia trahomatis IgM set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus controlul negativ / pozitiv . Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 7 | |
| 2 | Anti Chlamidia trahomatis IgG set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus 6 calibratori . Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 7 | |
| 3 | Anti - HSV (tip I,II) IgM set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 7 | |
| 4 | Anti - HSV (tip I,II) IgG set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul și calibratori . Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 7 | |
| 5 | Anti - CMV IgM set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator .Soluții de | set | 7 | |

| | | | | | |
|----|--|---|------|------|-------|
| | | substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | | |
| 6 | Anti - CMV IgG set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul și calibratori. Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 7 | |
| 7 | Anti - Toxoplasma gn. IgM set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator.Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 7 | |
| 8 | Anti - Toxoplasma gn. IgG set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de control și calibratori .Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 7 | |
| 31 | Specificații standard pentru investigații imunoenzimatică la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | 17160 |
| 1 | Anti - Micoplasma hominis IgG set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator.Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 7 | |
| 2 | Anti - Ureoplasma urealiticum IgG set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus controlul negativ / pozitiv . Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 7 | |
| 3 | Anti - Giardia Lamblia sumar IgA, M, G set 96 teste | Set 96 teste, de asemenea să fie inclus controlul negativ / pozitiv .Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 4 | |
| 32 | Specificații standard pentru investigații imunoenzimatică la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | 18770 |
| 1 | Anti - Toxocara canis IgG set 96 teste | Set 96 teste, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibratori .Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 6 | |
| 2 | Anti - Helicobacter Pylory IgG set 96 teste | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de control și calibratori .Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | set | 7 | |
| | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi chimici pentru analize de rutină(anex. 3 Ord. MS nr.701.din 18.10.2010) | | | | |
| 33 | Acid acetic glacial | fl. 50 ml | ml | 100 | 52,5 |
| 34 | Acid citric monohidrat | fl. pînă la 1000 gr. | gr. | 4000 | 190 |
| 35 | Acid azotic concentrat | fl. pînă la 1000 ml | lit. | 1 | 75 |
| 36 | Acid sulfosalicilic | fl. pînă la 50 gr | gr. | 500 | 187,5 |
| 37 | Citrat de natriu de 3,8 % | fl. pînă la 500 gr. | gr. | 800 | 580 |

| | | | | | |
|----|---|---|------|------|-------|
| | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | |
| 38 | Albastru de metilen | fl. pînă la 25 gr. | gr. | 200 | 370 |
| 39 | Azur - Euzin colorant Romanovschi | fl. 1000 ml | ml | 7000 | 1365 |
| 40 | Azur I/II | fl. pînă la 50 gr. | gr. | 100 | 460 |
| 41 | Euzină K / Euzină H | fl. pînă la 25 gr. | gr. | 50 | 299 |
| 42 | Trilon B | fl. 25 gr | gr. | 50 | 17,5 |
| 43 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | 5526 |
| 1 | Țoliclon anti-A | fl. 10 ml, compatibili, de la același producător | ml | 300 | |
| 2 | Toliclon anti A1 | fl. 10 ml, compatibili, de la același producător | ml | 40 | |
| 3 | Țoliclon Anti-B | fl. 10 ml, compatibili, de la același producător | ml | 300 | |
| 4 | Țoliclon Anti-D super IgM | fl. 10 ml, compatibili, de la același producător | ml | 300 | |
| 44 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | 1200 |
| 1 | Hemoglobină cu cianidă (sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml) | set 3 fl. cu sub. solidă din care se pregătește 3000 ml + calibrator, compatibil cu materialul de control | set | 4 | |
| 2 | Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml | set 3 fl x 5 ml, compatibil cu hemoglobina cu cianidă | set | 4 | |
| | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | |
| 45 | Azopiram set. 2 fl x 50 ml | set. 2 fl x 50 ml | set | 8 | 306 |
| 46 | Nitrat de sodiu (Na NO3) | ambalaj pînă la 1 kg | kg | 30 | 1046 |
| 47 | Clorură de natriu (NaCl) | ambalaj pînă la 1 kg | kg | 40 | 680 |
| 48 | Sol. Lugol | fl. pînă la 50 ml | ml | 400 | 768 |
| 49 | Hemoculttest (IFOBT) | setul să cuprindă toate consumabilele necesare | buc. | 6000 | 51060 |
| 50 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | 23320 |
| 1 | Material p/u controlul determinării proteinei în urină cu 2 nivele + calibratori set 4 fl x 10 ml | set 4 fl x 10 ml material de control + calibratori | set | 6 | |
| 2 | Material p/u controlul determinării proteinei în urină cu 2 nivele set 8 fl. x 10 ml | set 8 fl. x 10 ml material de control | set | 12 | |
| 3 | Acid sulfosalicilic p/u determinarea proteinei în urină set 2 x 30 gr. + calibrator | set 2 x 30 gr.+ calibrator | set | 4 | |
| | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | |
| 51 | Eprubetă din m/plastică cu | eprubetă cu etichetă, lungimea eprubetei și | buc. | 6000 | 4860 |

| | | | | | |
|----|---|--|------|--------|-------|
| | tampon steril | tamponului pînă la 140 mm | | | |
| 52 | Minieprubetă cu K3 EDTA vol.0,2-0,5 ml | vol. 0,2- 0,5 ml, capilarul prelucrat cu K3EDTA, cu etichetă, cu fund plat, cu capac de cauciuc, cu valva sub forma de cruce, în stativ pînă la 100 buc.pe fiecare să fie indicat termenul de valabilitate și lotul. | buc. | 25000 | 35437 |
| 53 | Eprubetă din sticlă pentru Stat Fax | vol. 5 ml dimensiuni 12 x 75 x 0,6 mm, cilindrică, sticlă borosilicată, ambalaj pînă la 250 buc. | buc. | 2000 | 432 |
| 54 | Eprubetă de m/plastică cu capac | dimens. 16 x 100 mm, 10 ml , conică, gradată, din PP(polipropilenă) transparentă ambalaj pînă la 2000 buc. | buc. | 120000 | 54000 |
| 55 | Eprubete vacumate cu gel - activator p/u separare | vol. 5-8 ml capac de cauciuc cu valvă | buc. | 65000 | 92300 |
| 56 | Eprubete vacumate cu Citrat de Na 3,8 % pentru hemostază | vol. 3,5 ml capac de cauciuc cu valvă | buc. | 18000 | 26928 |
| 57 | Eprubete vacumate cu K3 EDTA | vol. 2 ml capac de cauciuc cu valvă | buc. | 52000 | 43290 |
| 58 | Eprubetă Eppendorf (vol. 250 µl) | vol. 250 µl cu capac plat, cu urechiușă de fixare, ambalaj pînă la 1000 buc. | buc. | 2000 | 500 |
| 59 | Plañsetă de unică folosință p/u efectuarea grupei sanguine | din masă plastică, de culoare albă cu 50 godeuri. | buc. | 200 | 3700 |
| 60 | Container cu capac pentru colectarea urinei (nesteril) | vol. de la 100 pînă la 250 ml, din PP. | buc. | 55000 | 51150 |
| 61 | Marcher p/u sticlă (culoare neagră) | cu 2 vîrfuri, vîrfurile marcherului să fie subțiri de la 0,7 pînă la 2 mm. | buc. | 200 | 1170 |
| 62 | Termohîrtie cu densitate Nr.4 p/u Stat Fax 3300 | p/u termo-imprimante cu lățime de 110 mm | buc. | 2 | 50 |
| 63 | Termohîrtie cu densitate Nr.4 p/u PCE 210/Urixon 500 | p/u termo-imprimante cu lățime de 57 mm | buc. | 10 | 42 |
| 64 | Hîrtie de filtru | hîrtie de filtru | kg | 12 | 1020 |
| 65 | Lancetă sterilă ambalată individual | lancetă p/u puncție capilară, de inox, steril, lotul și data producerii să fie marcată pe fiecare lancetă, dimensiuni 40 mm. amb. pîna la 200 buc. | buc. | 28000 | 3080 |
| 66 | Pipetă serologică sterilă, ambulată individual pentru colectarea sîngelui capilar | volum 1 ml din masă plastică, ambalaj pînă la 1000 buc. data producerii să fie indicată pe fiecare pipetă serologică | buc. | 28000 | 31080 |
| 67 | Slaid pentru microscopierea sedimentului urinar | slaid p/u 10 microscopieri ambalaj pînă la 100 buc. | buc. | 6000 | 34500 |
| 68 | Lamele 24 x 24 mm | dimensiuni 24 x 24 mm | buc. | 3000 | 192 |
| 69 | Lamele 24 x 50 mm | dimensiuni 24 x 50 mm | buc. | 1000 | 160 |
| 70 | Lamă de sticlă 52 x 52mm, grosimea 2 mm | dimensiuni 52 x 52 mm, grosimea 2 mm, ambalaj pînă la 100 buc. | buc. | 1000 | 4320 |
| 71 | Vîrf din m/plastică 0-10 µl | vîrfuri universale de tip Gilson, în ambalaj de la producător pînă la 1000 buc., pe ambalaj să fie indicat producatorul, lot, termenul de valabilitate și CE marca. | buc. | 10000 | 292 |
| 72 | Peliculă p/u acoperirea lamelor de sticlă | transparentă | gr. | 1000 | 500 |
| 73 | Ulei de imersie | fl.100 ml | fl. | 20 | 300 |
| 74 | Hîrtie indicatoare a pH | set. 100 buc | buc. | 200 | 50 |
| 75 | Stative din masă plastică pentru eprubete | cu 40-50 locuri, diametrul unui loc ≥17 mm, stativ din masă plastică rezistent la | buc. | 40 | 4000 |

| | | | | | |
|----|--|---|------|-------|---------|
| | | autoclavare | | | |
| 76 | Stativ Pancencov | din masă plastică, pentru 20 capilare Pancencov | buc. | 40 | 4000 |
| 77 | Containere pentru reziduri de m/plastic cu pictogramă de culoare galbenă | vol. 1,5 lit. din masă plastică | buc. | 10 | 500 |
| 78 | Dozator medical | 100-1000 µl+ buletin metrologic | buc. | 5 | 1450 |
| 79 | Dozator medical | 10-100 µl+ buletin metrologic | buc. | 1 | 1450 |
| 80 | Dozator medical | 5-50 µl+ buletin metrologic | buc. | 1 | 1450 |
| 81 | Dozator medical | 0-20 µl+ buletin metrologic | buc. | 1 | 1450 |
| 82 | Cronometru mecanic | carcasă de metal, buletin metrologic | buc. | 1 | 1450 |
| 83 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | 102849 |
| 1 | Sisteme pentru colectare (holdere) | specific pentru acele de puncție | buc. | 85000 | |
| 2 | Ace sterile petru puncție 21G | ambalate individual, specific pentru holder | buc. | 85000 | |
| 84 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | 1405094 |
| 1 | ALTL, 500 T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste. | set | 28 | |
| 2 | ALB BCG, 300 T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311/set - 300 teste. | set | 6 | |
| 3 | ALP IFCC, 400T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 teste. | set | 10 | |
| 4 | AMYL, 300T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste. | set | 25 | |
| 5 | AMYL-P, 200T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste. | set | 4 | |
| 6 | ASLO TQ, 150T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 150 teste. | set | 20 | |
| 7 | ASTL, 500T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste. | set | 28 | |
| 8 | Bil-D, 350 T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 350 teste. | set | 28 | |
| 9 | Bil-T, 250T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 250 teste. | set | 39 | |
| 10 | CA, 300T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste. | set | 13 | |
| 11 | CHOL HiCo, 400T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 teste. | set | 40 | |
| 12 | CRP, 250T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 250 teste. | set | 14 | |
| 13 | CREAJ, 700T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 700 teste. | set | 20 | |
| 14 | GGT , 400T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311/ set - 400 teste. | set | 10 | |
| 15 | GLUC HK, 800T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 800 teste. | set | 38 | |
| 16 | HDL-C, 350T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 350 teste. | set | 22 | |

| | | | | | |
|----|---|---|-----|----|--|
| 17 | HBA1C TQ, 150T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 150 teste. | set | 32 | |
| 18 | IRON, 200T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste. | set | 14 | |
| 19 | LDHI IFCC, 300T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste. | set | 2 | |
| 20 | LDL-C, 200T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste. | set | 28 | |
| 21 | LIPC, 200T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste. | set | 14 | |
| 22 | MG, 250T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 250 teste. | set | 6 | |
| 23 | RF, 100T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 100 teste. | set | 30 | |
| 24 | TP, 300T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste. | set | 12 | |
| 25 | TRIGL, 250T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 250 teste. | set | 45 | |
| 26 | UREAL, 500T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste. | set | 30 | |
| 27 | UA, 400T | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 teste. | set | 24 | |
| 28 | ISE Standard low set 10 x 3 ml | Standard de calibrare electrozi nivel scazut. Set 10 x 3 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 5 | |
| 29 | ISE Standard high set 10 x 3 ml | Standard de calibrare electrozi nivel ridicat. Set 10 x 3 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 5 | |
| 30 | ISE Compensator set 10 x 1 ml | Sol de verificare a calibrării electrozi. Set 10 x 1 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 1 | |
| 31 | ISE Diluent set 5 x 300 ml | Diluent in testare ISE. Set 5 x 300 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 5 | |
| 32 | ISE Internal Standard set 5 x 600 ml | Sol calibrare interna a electrozilor. Set 5 x 600 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 8 | |
| 33 | ISE Reference Electrolyte Solution set 5 x 300 ml | Sol de referinta electrozi. Set 5 x 300 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 5 | |
| 34 | ISE Cleaning Solution set 5 x 100 ml | Sol de spalare a electrozilor. Set 5 x 100 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 3 | |
| 35 | NaOH-D, cobas C set 66 ml | Sol de spalare bazica a acului. Set 66 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 38 | |
| 36 | NaOH-D/Basic wash set 2 x 1,8 lit. | Sol de spalare bazica de sistem. Set 2 x 1,8 lit. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 14 | |
| 37 | Ecotergent, cobas c311 set 60 ml | Sol tensioactive pentru baea de apa. Set 60 ml . Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 29 | |
| 38 | SMS, COBAS C set 50 ml. | Sol de spalare speciala a cuvelor de reactie. Set 50 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 2 | |
| 39 | Na Cl 9%, Cobas C set 50 ml. | Diluent p/u probe. Set 50 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 2 | |
| 40 | Acid wash solution set 2 x 1,8 lit. | Sol de spalare acida. Set 2 x 1,8 lit. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 2 | |
| 41 | Sample Cleaner 1, cobas c set 12 x 59 ml. | Sol de spalare speciala a acului. Set 12 x 59 ml. Compatibil cu analizatorul de | set | 2 | |

| | | | | | |
|----|---|---|------|---|--|
| | | sistem închis Cobas 311. | | | |
| 42 | HbA1C TQ Haemolizing rg, cobas c set 51 ml. | Reagent pentru liza hematiilor in determinarea HbA1C. Set 51 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 5 | |
| 43 | PreciControl ClinChem Multi 1, set 20 x 5ml | Ser de control nivel I. Set 20 x 5ml, Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 2 | |
| 44 | PreciControl ClinChem Multi 2, set 20 x 5ml | Ser de control nivel II. Set 20 x 5ml, Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 2 | |
| 45 | PreciControl HbA1c norm set 4 x 1ml | Control HbA1C nivel normal. Set 4 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 4 | |
| 46 | PreciControl HbA1c path set 4 x 1ml. | Control HbA1C nivel patologic. Set 4 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 4 | |
| 47 | RF II Control Set 2 x 2 x 1ml | Control RF. Set 2 x 2 x 1ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 2 | |
| 48 | CFAS 12 x 3ml | Calibrator biochimic universal. Set 12 x 3ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 2 | |
| 49 | Cfas Lipids set 3 x 1ml | Calibrator lipidic. Set 3 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 2 | |
| 50 | Cfas Proteins set 5x1ml | Calibrator CRP. Set 5 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 5 | |
| 51 | Cfas PAC set 3 x 1ml | Calibrator Prealbumin-ASLO-Ceruloplasmin, Set 3 x 1ml, Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 2 | |
| 52 | Cfas HbA1c set 3 x 2ml | Calibrator HbA1C, Set 3 x 2ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 3 | |
| 53 | PRECISET R F set 5 x 1ml | Calibrator RF. Set 5 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 2 | |
| 54 | Kit Maintenance 1year Cobas C311 | Kit de mentenanta la 1 an. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 1 | |
| 55 | Kit Maintenance 6 months Cobas C311 | Kit de mentenanta la 6 luni. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 1 | |
| 56 | Mixed-bed resin MBH 100 | Compatibil cu sistema de deionizare a apei pentru Cobas 311 | buc. | 1 | |
| 57 | Lamp Halogen Assy 12V/50W | Lampa Halogen pentru fotometru. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | buc. | 2 | |
| 58 | Set cartuş (K 1-5microni-2 buc.;K1-1micron-1buc; Membrană Votron-1buc.) | Compatibil cu sistema de deionizare a apei pentru Cobas 311 | buc. | 1 | |
| 59 | Diafragma vacuum pump | Compatibil cu sistema de deionizare a apei pentru Cobas 311 | buc. | 1 | |
| 60 | Cell Set cobas C 311 3 x 6 buc. | Set Celule de reactie. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 2 | |
| 61 | Cartridge Na | Electrod Na. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | buc. | 2 | |
| 62 | Cartridge K | Electrod de K. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | buc. | 2 | |
| 63 | Cartridge Cl | Electrod de Cl. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | buc. | 2 | |
| 64 | Reference Electrode | Electrod de referinta. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | buc. | 2 | |
| 65 | Cobas sample cup 5000pcs | Set 5000 Pupite pentru Probe, Control si Calibrator. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | set | 7 | |

| | | | | | | |
|----|---|---|------|----|--|--------|
| 85 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automat PCE 210 3 diff (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul hematologic automat PCE 210 3 diff (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | | 49915 |
| 1 | Sol.diluent p/u PCE 210 set. 20 lit. | set.20 lit., compatibil cu analizatorul | set | 8 | | |
| 2 | Soluție de lizare p/u PCE 210 fl.500 ml | fl. 500 ml , compatibil cu analizatorul | fl. | 7 | | |
| 3 | Control hematologic cu 3 nivele p/u PCE 210 set . 6 fl. x 2.5 ml | set .6 fl. x 2.5 ml, compatibil cu analizatorul | set | 6 | | |
| 4 | Soluție de spălare p/u PCE 210 fl.5000 ml | fl. 5000 ml., compatibil cu analizatorul | fl. | 3 | | |
| 5 | Soluție concentrată Hipoclorid 0,5% p/u PCE 210 fl. 1000 ml | fl. 1000 ml., compatibil cu analizatorul | fl. | 3 | | |
| 6 | Pompa pentru PCE-210 | specific pentru analizator | buc. | 3 | | |
| 7 | Baterie p/u PCE-210 | specific pentru analizator | buc. | 1 | | |
| 8 | Șleif PCE-210 | specific pentru analizator | buc. | 1 | | |
| 9 | Motor p/u pompă PCE 210 | specific pentru analizator | buc. | 2 | | |
| 10 | Valvă cu 3 canale p/u PCE 210 | specific pentru analizator | buc. | 1 | | |
| 86 | Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014) Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSNr.374 din 05.05.2014) | | | | | 155200 |
| 1 | Protrombină Time p/u C-3100 (Protrombină liofilizată în set cu bufer de Calciu, cantitate suficientă) set 4 x 5ml | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | set | 85 | | |
| 2 | Fibrinogen Clauss p/u C-3100 Reagent 1 set 4 x 2 ml | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | set | 32 | | |
| 3 | Fibrinogen Clauss Imidazol p/u C-3100 Reagent 2 set 4 x 15 ml | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | set | 8 | | |
| 4 | Cogulation control nivel I și II p/u C-3100 (Plasmă de control cu nivel normal p/u PT,FIB,TT,APTT set 4 x 1 ml | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | set | 26 | | |
| 5 | Cogulation Calibrator p/u C-3100 (Plasmă de calibrare p/u PT,FIB,TT,APTT set 4 x 1 ml | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | set | 13 | | |
| 6 | Auto Cuvettes p/u C-3100 (Cuve speciale p/u coagulometru C-3100 set 1000 buc | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | set | 17 | | |
| 7 | Probe cleanser p/u C-3100 set 12 x 15 ml | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | set | 11 | | |
| 8 | Cleanser p/u C-3100 set 5000 ml | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | set | 26 | | |
| 87 | Reagenții și consumabile pentru Analizatorul Hematologic SYSMEX XN-1000 (sistem închis) | | | | | 255500 |
| 1 | CELLPACK DCL 20 lit. - reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare | Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodium chloride 0,7%, Tris bufer 0,2%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN- | Buc | 43 | | |

| | | | | | |
|---|--|---|-----|----|--|
| | | 1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | | |
| 2 | SULFOLYSER 3 x 500 ml- reagent pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge | Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodium lauryl sulfat 1,7 g/L. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | Set | 8 | |
| 3 | LYSERCELL WNR 5 lit.- reagent pentru lizarea eritrocitelor | Ambalaj solicitat: 5 L Componența: Organic quaternary ammonium salts 0,20%, Nonionic surfactant 0,10%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | Buc | 8 | |
| 4 | LYSERCELL WDF 2 lit.- reagent pentru lizarea eritrocitelor | Ambalaj solicitat: 2 L Componența: Organic quaternary ammonium salts 0,07%, Nonionic surfactant 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | Buc | 18 | |
| 5 | FLUOROCELL WNR 2 x 82 lit- reagent pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat | Ambalaj solicitat: 2x82 ml Componența: Polymethine 0,005%, Ethylene glycol 99,9%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | Set | 3 | |
| 6 | FLUOROCELL WDF 2 x 22 ml- reagent pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat | Ambalaj solicitat: 2x22 ml Componența: Polymethine 0,002%, Methanol 3,0%, Ethylene glycol 96,9%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | Set | 11 | |
| 7 | CELLPACK DFL 1 lit.- diluant pentru analiza reticulocitelor | Ambalaj solicitat: 1 L Componența: Tricine buffer 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | Buc | 8 | |
| 8 | FLUOROCELL RET 2 x 12 - reagent pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat | Ambalaj solicitat: 2x12 ml Componența: Polymethine 0,03%, Methanol 7,9%, Ethylene glycol 92,0%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | Set | 4 | |

| | | | | | |
|----|---|--|--------|----|----------------|
| 9 | CELLCLEAN 50 ml- soluție de spălare concentrată | Ambalaj solicitat: 50 ml Compozența: Sodium hypochlorite 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | Flacon | 21 | |
| 10 | XN CHECK 3 x 3 ml- set de materiale de control (3 nivele - scăzut, normal, înalt) | Ambalaj solicitat: 3x3 ml Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | Set | 12 | |
| 11 | XN CAL 3 ml - calibrator | Ambalaj solicitat: 3 ml Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | Flacon | 1 | |
| 12 | Set de mentenanță anual pentru analizatorul hematologic Sysmex XN-1000 | Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. | Set | 1 | |
| 88 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | 9000 |
| 1 | Hematoxylin Stain fl. 1 lit | fl.1 lit | lit. | 5 | |
| 2 | PAP Stain EA 50 fl. 1 lit. | fl.1 lit | lit. | 5 | |
| 3 | PAP Stain OG6 fl. 1 lit. | fl.1 lit | lit. | 5 | |
| 4 | Gel pentru vopsirea mediului (DPX mounting medium) fl. 1 lit. | fl.1 lit | lit. | 5 | |
| 5 | Soluție de spălare (Xylen or. ClariTex) (nonxilen based clering agent) 1 lit. | fl.1 lit | lit. | 5 | |
| | | Valoarea estimativă totală | | | 446632 4.50 |

3. Criterii și cerințe de calificare

| Nr. | Denumirea documentului/cerințelor | Cerințe suplimentare | Obl. |
|-----|--|--|------|
| 3.1 | Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European | Original – potrivit modelului din documente, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului; | DA |
| 3.2 | Specificații tehnice (F4.1) | Original Formularul 4.1, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; | DA |
| 3.3 | Specificații de preț (F4.2) | Original Formularul 4.2, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; | DA |
| 3.4 | Garanția pentru ofertă 2% | Original, Scrisoare de garanție bancară conform formularului (F3.2),sau transfer pe contul de decontare al Beneficiarului,indicat în FDA din Documentația Standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului | DA |
| 3.5 | Formularul ofertei (F3.1) | Original, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; | |
| 3.6 | Informații generale despre ofertant | Formularul informativ despre | DA |

| | | | |
|------|---|--|----|
| | | oferant (F 3.3), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a oferantului; | |
| 3.7 | Raportul financiar | Situația financiară (ultimul Raport financiar) Copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a oferantului; | DA |
| 3.8 | 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 | Original, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a oferantului | DA |
| 3.9 | Lista fondatorilor sau extrasul din Registrul de Stat | copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a oferantului | DA |
| 3.10 | Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național – eliberat de Inspectoratul Fiscal | copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a oferantului (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova) | DA |
| 3.11 | Certificat de atribuire a contului bancar | copie eliberat de banca deținătoare de cont; copie –confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a oferantului | DA |
| 3.12 | Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere | Declarația privind conduita etică a și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere (F3.4) -original – potrivit modelului din documentele de licitație, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a oferantului | DA |
| 3.13 | Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care oferantul este stabilit | Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei oferantului 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 a oferantului | DA |
| 3.14 | Licența de activitate – în cazul în care domeniul dat se licențiază | copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a oferantului | DA |
| 3.15 | Certificat de calitate ISO 9001, CE sau echivalentul și sau Certificat de la Producător(pașaport tehnic al produselor) | copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a oferantului | DA |
| 3.16 | Autorizație de la producator sau echivalentul | copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a oferantului | DA |
| 3.17 | Mostre | La solicitare termen de 3 zile, obligatoriu. | DA |
| | | | |
| | Notă: Toate bunurile (Reagenți, accesorii, consumabile și piese de schimb) să corespundă cerințelor din Anexa nr.1 | De prezentat toate copiile actelor solicitate în anexa nr.1 în corespundere cu loturile indicate în anexă | DA |

Anexa nr.1

I.Cerințe generale pentru reagenți, calibratori și material de control

Lotul Nr. 1, 2, 3, 4,5,6,7, 84-87.

(conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății 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 a 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 reactivilor trebuie să** fie compatibil cu **aparatul** (sistem închis).
5. 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).
6. 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).
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, lotul, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cel de pe eticheta componentului 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.

II. Cerințe generale accesorii, consumabile, piese de schimb

Lotul Nr. 1, 2, 3,4, 5,6,7,8-20,84-87 (conform anexei 18 a ordinului Ministerului Sănătății 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 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.

III. Cerințe generale la Lotul Nr.21-50, specificații standard pentru investigații imunologice prevăzute în ord. 701 din 18.10.2010 Determinarea hormonilor glandei tiroide, anticorpi glandei tiroide, markerii canceroși și infecțiilor parazitare.

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 (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile

de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni.

2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.

3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, in afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor.

4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă.

Notă **

In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.

Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).

Specificații standard pentru investigații umunoinzimactice la infecții microbiene, parazitare și virusologice.

Nota - Cerințe generale: 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 prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea; specificitatea. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat. La cerere de prezentat mostre pentru testare. **Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați.** Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 98%. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa

cite o probă. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, in afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor.

IV. Cerințe generale la Lotul Nr. 51-83, 88 Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, veselă și articole de ustensilă : care nu se găsesc în anexa 3 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 701 din 18.10.2010).

-Vîrfuri, vîrfuri universale cu filtru în stative, sterile p/u PCR să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Hamilton și Lenppipet, prezentarea mostrelor este obligatorie. Eprubete Eppendorf pentru PCR să fie cu clapa capacului elastică și urechiușă mare. Eprubetele să fie cu etichetă, cu capac rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie. Cerințe p/u sonde, periute citologice, șervețelele îmbibate cu alcool – să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic. Recipiente pentru deșeurile de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic. Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător.

- Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.

4. Pregătirea ofertelor

| | | |
|-----|--|---|
| 4.1 | Oferte alternative: | Nu vor fi |
| 4.2 | Garanția pentru ofertă: | Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei sau Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI Denumirea Băncii: B.C.'VICTORIABANK'S.A. fil.nr.12 Chisinau Codul fiscal: 1003600153212 IBAN: MD77VI000002251312105MDL cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. " |
| 4.3 | Garanția pentru ofertă va fi în valoare de: | 2.00% din valoarea ofertei fără TVA. |
| 4.4 | Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi: | DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2013 |
| 4.5 | Termenul de livrare/prestare/executare: | în termen de de 10 zile de la comanda Cumparatorului, pe parcursul anului 2020 |
| 4.7 | Metoda și condițiile de plată vor fi: | în termen de 30 zile după livrarea fiecărei partide |
| 4.8 | Perioada valabilității ofertei va fi de: | 60 zile |
| 4.9 | Ofertele în valută străină: | Nu se acceptă |

5. Depunerea și deschiderea ofertelor

| | | |
|-----|--|--|
| 5.1 | Locul /Modalitatea de depunere a ofertelor. | Prin platformele electronice. |
| 5.2 | Termenul limită de depunere a ofertelor este: | Conform anunțului electronic, data limită |
| 5.3 | Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor(cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA RSAP) | Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA RSAP) |

6. Evaluarea și compararea ofertelor

| | | |
|-----|---|---|
| 6.1 | Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în: | Leu MD |
| | Sursa ratei de schimb în scopul convertirii: | BNM |
| | Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi: | Data petrecerii licitației |
| 6.2 | Modalitatea de efectuare a evaluării: | cel mai mic preț fara TVA, pe fiecare lot în parte și corespunderea cerințelor |
| 6.3 | Factorii de evaluarea vor fi următorii: | Nu sunt |

7. Adjudecarea contractului

| | | |
|-----|---|---|
| 7.1 | Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi: | Cel mai mic preț, pe fiecare lot |
| 7.2 | Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat): | 5.00% |
| 7.3 | Garanția de bună execuție a contractului: | Contractul va fi însoțit de o Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 5.2 din secțiunea a 5-a – Formulare de contract sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI Denumirea Băncii: B.C.'VICTORIABANK'S.A. fil.nr.12 Chisinau Codul fiscal: 1003600153212 IBAN: MD77VI00002251312105MDL cu nota "Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. _____" |
| 7.5 | Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă: | 11 zile |

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat "REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE". Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

PÎSLARU VALENTINA _____

1.

CAPITOLUL III
FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

| Formular | Denumirea |
|-----------------|---|
| F3.1 | Formularul ofertei |
| F3.2 | Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare |
| F3.3 | Garanție de bună execuție |

Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ ___ ” _____ 20__

Procedura de achiziție Nr.: _____

Anunț de participare Nr.: _____

Către: _____

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. _____.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) _____ se angajează să

[denumirea ofertantului]

furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri _____.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie: _____.

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie: _____.

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, _____

[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _____

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: _____

În calitate de: _____

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: _____

Adresa: _____

Data: “ ” _____ 20__

Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hârtie specială protejată.]

[Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]
Beneficiar: _____
[numele și adresa autorității contractante]

Data: “ ___ ” _____ 20__

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. _____

_____ a fost informată că
[denumirea băncii]

_____ (numit în continuare „Ofertant”)
[numele ofertantului]

urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ ___ ” _____ 20__ (numită în
continuare „ofertă”) pentru livrarea _____

conform anunțului de participare nr. _____ din “ ___ ” _____
20__.
[obiectul achiziției]

La cererea Ofertantului, noi, _____, prin prezenta,
[denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:
_____ ([suma în cifre] _____ ([suma în cuvinte])

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se
specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile
ofertei, și anume:

- a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după
expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre
adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului; sau
(ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform
condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire,
înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant câștigător, la primirea
de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de
bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ ___ ” _____ 20__.

[semnătura autorizată a băncii]

Garanție de bună execuție (F3.3)

[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: “ ___ ” _____ 20__

Procedura de achiziție publică Nr.: _____

Oficiul Băncii: _____
[introduceți numele complet al garantului]

Beneficiar: _____
[introduceți numele complet al autorității contractante]

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE **Nr. _____**

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile]* conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din _____. 201_ *[numărul și data procedurii de achiziție publică]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna]* *[introduceți anul]*,¹ și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

¹ *Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”*

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

CAPITOLUL IV SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

| Formular | Denumirea |
|-----------------|----------------------|
| F4.1 | Specificații tehnice |
| F4.2 | Specificații de preț |

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

| |
|---|
| Numărul procedurii de achiziție _____ din _____ |
| Denumirea procedurii de achiziție: |

| Cod CPV | Denumirea bunurilor | Model ul articol ului | Țara de origine | Produ- cătorul | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă | Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant | Standar de de referință |
|------------|---|--------------------------------|--------------------|-------------------|---|---|-------------------------------|
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 |
| | Bunuri | | | | | | |
| 33696500-0 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosystems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | | | |
| | AST/GOT set 5 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | | |
| | ALT/GPT set 5 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | | |
| | ALBUMIN set 5 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | | |
| | ALP-AMP set 5 fl. x 20 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic | | |

| | | | | | | | | |
|--|--|---|--|--|--|--|--|--|
| | | | | | | automat A 15, set 5 fl. x 20 ml | | |
| | | α -AMYLASE set 5 fl. x 20 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 20 ml | | |
| | | α -AMYLASE PANCREATICĂ set 2 fl. x 75 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 2 fl. x 75 ml | | |
| | | BILIRUBIN (TOTAL) set 5 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | | |
| | | BILIRUBIN (DIRECT) set 5 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | | |
| | | CALCIUM- ARSENAZO set 10 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | | |
| | | CHOLESTEROL set 10 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | | |
| | | CREATININE set 10 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | | |
| | | γ -GLUTAMILTRANSFERASE set 5 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | | |
| | | GLUCOSE set 10 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | | |
| | | IRON-FERROZINE set 5 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | | |
| | | LACTATE DEHIDROGENASE (LDH) set 5 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | | |
| | | LIPASE set 2 fl. x 24 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 2 fl. x 24 ml | | |
| | | PROTEIN (TOTAL) set 10 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic | | |

| | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | | | automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | | |
| | | TRIGLYCERIDES set 10 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | | |
| | | UREA/BUN-UV set 5 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml | | |
| | | URIC ACID set 10 fl. x 50 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 10 fl. x 50 ml | | |
| | | CHOLESTEROL LDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 4 fl. x 20 ml | | |
| | | CHOLESTEROL HDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 4 fl. x 20 ml | | |
| | | LIPID CONTROL SERUM I set 3 fl. x 1 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 3 fl. x 1 ml | | |
| | | LIPID CONTROL SERUM II set 3 fl. x 1 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 3 fl. x 1 ml | | |
| | | ALBUMIN (MICROALBUMINURIA) set 1 fl. x 20 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 fl. x 20 ml | | |
| | | Standard p/u Microalbumina în urină 1 fl. x 1ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, 1 fl. x 1ml | | |
| | | Control p/u Microalbumina în urină set 1 fl. x 20 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 fl. x 20 ml | | |
| | | BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN) set 5 fl. x 5 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 5 ml | | |
| | | BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) I set 5 fl. x 5 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 5 ml | | |
| | | BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) II set 5 fl. x 5 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic | | |

| | | | | | | | | |
|--|--|---|--|--|--|--|--|--|
| | | | | | | automat A 15, set 5 fl. x 5 ml | | |
| | | HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set 1 x 72 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 x 72 ml | | |
| | | HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL) set 1 x 0,5 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 x 0,5 ml | | |
| | | HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED) set 1 x 0,5 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 x 0,5 ml | | |
| | | HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) STANDAR set 4 x 0,5 ml | | | | ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 4 x 0,5 ml | | |
| | | Soluție concentrată de spălare fl. 100 ml p/u A-15 | | | | fl. 100 ml, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | | |
| | | Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A-15 | | | | fl. 1000 ml, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | | |
| | | PHOTOMETRIC LAMP | | | | timp de lucru >2000 ore, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | | |
| | | CAP BOTTLE | | | | compatibil cu canistrele existente, analizatorului biochimic automat A 15 | | |
| | | HYDRO-PNEUM. CYLINDER OF THE COVER HINGE | | | | 2 buc/set, compatibile cu analizorul biochimic automat A 15 | | |
| | | THICK PROBE | | | | material: oțel inoxidabil, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | | |
| | | DISPENSING PUMP SEAL | | | | Ø int. 7,57mm, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | | |
| | | MICROPROCESSOR PCB COOLING FAN | | | | specific p/u procesorul analizatorului biochimic automat A 15 | | |
| | | OPERATING ARM HOSE | | | | cablu cu tub PTFE p/u reagenți, compatibil cu analizatorului | | |

| | | | | | | | | |
|------------|--|--|--|--|--|---|--|--|
| | | | | | | biochimic automat A 15 | | |
| | | BEARING SET | | | | set de rulmenți, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | | |
| | | POWER SUPPLY ACCUMULATOR | | | | acumulator pentru analizor, compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 | | |
| | | Cartus p/u A15 | | | | Specific pentru printorul analizatorului automat A 15 | | |
| | | PAPER FOR ANALYZER | | | | hârtie specific p/u printorul analizatorului biochimic automat A15 | | |
| | | Rotor de reacție p/u analizator A-15 set 10 buc. | | | | specific p/u A 15 set 10 buc., compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15 | | |
| | | Cuva pentru ser la analizator A-15 set 1000 buc. | | | | specific p/u A 15 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc. | | |
| | | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automate 5 diff MS 9/5, (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul hematologic automat 5 diff MS 9/5. | | | | | | |
| 33696500-0 | | Diluent p/u MS 9/5 set 20 lit. | | | | set 20 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | | |
| | | Soluție litică (cu card de reprogramare + 2 filtre) p/u MS 9/5 fl. 1200 ml | | | | fl. 1200 ml (card de reprogramare + 2 filtre), compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | | |
| | | Soluție detergent p/u MS 9/5 fl.5000 ml | | | | fl. 5000 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | | |
| | | EO-DIFF (Soluție litică pentru eozinofile) fl. 5 lit. p/u MS 9/5 | | | | fl. 5 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | | |
| | | Hemoreff (sol. sistemica de referinta, concentrată) p/u MS 9/5 fl.250 ml | | | | fl. 250 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | | |
| | | Sol. de deproteinizare și extrasplare fl. 500 ml p/u MS 9/5 | | | | fl. 500 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|--|--|--|--|---|--|--|
| | | | | | | MS9/5 | | |
| | | Sînge de control 5 DIFF cu 3 nivele L,N,H p/u MS 9/5 set 6 x 2 ml | | | | set fl. 6 x 2 ml cu card de reprogramare, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | | |
| | | Filtru pentru microchiaguri p/u MS 9/5 | | | | standard pentru MS 9/5, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff MS9/5 | | |
| | | RBC aperture complete for MS 9/5 | | | | specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | | |
| | | Set:O-rings pentru MS 9.5 syring | | | | cod: 3MS95905 specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | | |
| | | Needle cleaning head ring | | | | cod: 3MS95618 specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | | |
| | | Needle cleaning head telfon ring | | | | cod: 3MS95619specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | | |
| | | Needle cleaning head complete | | | | specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | | |
| | | Peristaltic Pump Tubing | | | | cod: 3MS95412Cspecific analizatorului automat p/u MS 9/5 | | |
| | | Sampling probe complete for MS 9/5 | | | | specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | | |
| | | WBC apereture complete for MS 9/5 | | | | specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | | |
| | | Start cycle micro-switch | | | | specific analizatorului automat p/u MS 9/5 | | |
| | | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automate Mindray BC 5300 (sistem închis), (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul hematologic automat 5 diff. | | | | | | |
| | | M-53 Diluent set 20 lit. p/u Mindray | | | | set 20 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | | |
| 33696500-0 | | M-53 LH Lyse set 4 fl. x 1 lit. p/u Mindray | | | | set 4 fl. x 1 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | | |
| | | M-53 LEO (I) Lyse set 4 fl. x 1 lit. p/u Mindray | | | | set 4 fl. x 1 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|--|--|--|--|---|--|--|
| | | M-53 LEO (II) Lyse set 4 fl x 200 ml p/u Mindray | | | | set 4 fl. x 200 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | | |
| | | M-53 Probe cleanser fl. 50 ml p/u Mindray | | | | fl. 50 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | | |
| | | M-53 Cleanser set 4 fl. x 1 lit. p/u Mindray | | | | set 4 fl. x 1 lit., compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | | |
| | | M-53 Calibrator fl. 3 ml p/u Mindray | | | | fl. 3 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | | |
| | | Material de control hematologic set 6 x 3,5 ml p/u Mindray | | | | set 6 x 3,5 ml, compatibil cu analizatorul hematologic 5 diff Mindray | | |
| 33696500-0 | | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul COATRON M 1 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014) Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul COATRON M 1(anex.18 Ord.MSnr.374 din 05.05.2014) | | | | | | |
| | | Tromboplastină p/u COATRON M 1 | | | | tromboplastină cu activ. 14 -18 sec. și ISI nu mai mic de 1,1 fl. pînă la 5 ml, să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător. | | |
| | | Plasmă de control (normal+patologic), p/u COATRON M 1 | | | | fl. pînă la 2 ml, să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător. | | |
| 33696500-0 | | Fibrinogen set 4 fl x 2 ml + imidazol cantitate suficientă | | | | set 4 fl. x 2 ml, să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător. | | |
| | | Imidazol set 4 fl x 15 ml | | | | set 4 fl. x 15 ml , să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător. | | |
| | | Cuve p/u COATRON M1 | | | | cuve pentru probe, compatibil cu COATRON M1, din polisterol, amb. pînă la 1000 buc. | | |
| | | Eprubete pentru reagent COATRON M 1 | | | | compatibil cu COATRON M 1 | | |
| 33696500-0 | | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat Cybow Reader 720 (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul Cybow Reader 720 (conform | | | | | | |

| | | | | | | | |
|-------------------|--|---|--|--|--|---|--|
| | | anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014) | | | | | |
| | | Teste p/u urină Cybow Reader 720 set 100 teste | | | | set 100 teste, compatibil cu analizator Cybov Reader 720 | |
| | | Stripuri calibratori p/u Cybow Reader 720 set 25 teste | | | | set 25 teste , compatibil cu analizator Cybov Reader 720 | |
| | | CR 720-16 Print - lever | | | | compatibil cu analizator Cybov Reader 720 | |
| 33696500-0 | | Lampă p/u Cybow Reader 720 | | | | compatibil cu analizator Cybov Reader 720 | |
| | | Modul p/u p/u Cybow Reader 720 | | | | compatibil cu analizator Cybov Reader 720 | |
| | | Termohîrtie cu densitate Nr. 4 p/u printer Cybow Reader 720 | | | | compatibil cu termo-imprimanta analizatorului Cybov Reader 720 lățime 50 mm, lungime 25 m | |
| | | Mechanism Assembly for Cybow Reader 720 | | | | compatibil cu analizator Cybov Reader 720 | |
| 33696500-0 | | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat URIXXON 500. (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizator (conform anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014) | | | | | |
| | | Teste stick 10 p/u URYXXON 500 set 100 teste | | | | set 100 teste, compatibil cu analizator URIXXON 500 | |
| | | Material de control cu 2 nivele set 2 fl. x 15 ml p/u Urixxon 500 | | | | set 2 fl. x 15 ml, compatibil cu testele de la același producător | |
| 33696500-0 | | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat DIURUI H-100 . (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizator (conform anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014) | | | | | |
| 33696500-0 | | Teste p/u urină cu 11 parametri DIURUI H-100 set 100 teste | | | | set 100 teste, compatibil cu analizatorul DIURUI H-100 | |
| | | Material de control cu 2 nivele p/u DIURUI H-100 set 2 x 8 ml | | | | set 2 x 8 ml, compatibil cu testele de la același producător | |
| | | Termohîrtie cu densitate Nr. 4 p/u DIURUI H-100 | | | | compatibil cu termo-imprimanta analizatorului DIURUI H-100 | |
| 33696500-0 | | Accesorii /consumabile/ piese de schimb p/u echipament medical de laborator . anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | | |
| 33696500-0 | | Lampă halogenă p/u microscop trinocular | | | | 30W - 12V AC85-230V | |

| | | | | | | | | |
|------------|--|--|--|--|--|--|--|--|
| 33696500-0 | | Lampă halogenă p/u microscop binocular | | | | 20W - 6V-G 4 | | |
| 33696500-0 | | Lampă p/u Stat Fax 3300 | | | | 10W - 6V-G 4 | | |
| 33696500-0 | | Taste p/u Stat Fax 3300 | | | | specific pentru Stat Fax 3300 | | |
| 33696500-0 | | Printer Stat Fax 3300 | | | | specific pentru Stat Fax 3300 | | |
| 33696500-0 | | Lampă p/u Stat Fax 303 | | | | specific pentru Stat Fax 303 | | |
| 33696500-0 | | Printer p/u Stat Fax 303 | | | | specific pentru Stat Fax 303 | | |
| 33696500-0 | | Baterie pentru Stat Fax 303 | | | | RAM CHIPS | | |
| 33696500-0 | | Lampă 12 V p/u cititor TECAN SUNRISE | | | | specific pentru analizator | | |
| 33696500-0 | | Senzor optic p/u TECAN hidro flex | | | | specific pentru TECAN hidro flex | | |
| 33696500-0 | | Pompă de dispensare p/u TECAN hidro flex | | | | specific pentru TECAN hidro flex | | |
| 33696500-0 | | Pompă de aspirare p/u TECAN hidro flex | | | | specific pentru TECAN hidro flex | | |
| 33696500-0 | | Set de tuburi cu filtre p/u TECAN hidro flex | | | | specific pentru TECAN hidro flex | | |
| 33696500-0 | | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea hormonilor glandei tiroide. | | | | | | |
| 33696500-0 | | t-T 3 set 96 teste | | | | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman și concentrația nu mai mică de 7.5 ng/ml. Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător. | | |
| 33696500-0 | | t-T 4 set 96 teste | | | | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman și concentrația nu mai mică de 25 μg/dl. Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător. | | |
| | | TSH set 96 teste | | | | Set 96 teste, cu 7 calibratori din ser uman și concentrația nu mai mică de 40 μIU/ml. Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător. | | |
| 33696500-0 | | Material de control cu 3 nivele, p/u hormoni set 6 fl. x 3 ml | | | | Ser uman liofilizat, set 6 fl. x 3 ml t-T3,t-T4, TSH. Compatibil cu | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|---|--|--|--|--|--|--|
| | | | | | | reagenții, de la același producător. | | |
| | | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea anticorpi glandei tiroide. | | | | | | |
| 33696500-0 | | Anti - TPO set 96 teste | | | | set 96 teste + 5 calibratori cu conc. nu mai mică de 1000 IU/m, să conțină și control | | |
| | | Anti - TG set 96 teste | | | | set 96 teste + 5 calibratori cu conc. nu mai mică de 3000 IU/ml, să conțină și control | | |
| 33696500-0 | | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea markerilor cancerosi. | | | | | | |
| | | AFP set 96 teste | | | | set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman, cu concentrația pînă la 500 U/ml sau ng/ml.Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător. | | |
| 33696500-0 | | t-PSA set 96 teste | | | | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman cu concentrația nu mai mică de 100 ng/ml.Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător. | | |
| | | Material de control cu 3 nivele, p/u hormoni set 6 fl. x 3 ml | | | | Ser uman liofilizat, set 6 fl. x 3 ml pentru AFP și t-PSA. Compatibil cu reagenții, de la același producător. | | |
| 33696500-0 | | Specificații standard pentru investigații imunologice, conform anexei 2 a ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea imunoglobulinelor. | | | | | | |
| 33696500-0 | | IgE total set 96 teste | | | | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman cu concentrația pînă la 400 UI/ml. | | |
| 33696500-0 | | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea hormonilor. | | | | | | |
| | | Prololactina set 96 teste | | | | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman cu concentrația nu mai mică de 100 ng/ml.Compatibil cu materialul de control, de la același producător. | | |

| | | | | | | | | |
|------------|--|---|--|--|--|--|--|--|
| 33696500-0 | | t-Testosteron set 96 teste | | | | Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman cu concentrația nu mai mică de 12 ng/ml.Compatibil cu materialul de control, de la același producător. | | |
| | | Material de control cu 3 nivele, p/u hormoni set 6 fl. x 3 ml | | | | Ser uman liofilizat, set 6 fl. x 3 ml Proloactina, t-Testosteron. Compatibil cu reagenții, de la același producător. | | |
| 33696500-0 | | Specificații standard pentru investigații imunologice, conform anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 . | | | | | | |
| | | ASLO - LATEX | | | | fl. 5 ml, să conțină control N+P, planșe și baghete de unică folosință | | |
| 33696500-0 | | CPR - LATEX | | | | fl. 5 ml, să conțină control N+P, planșe și baghete de unică folosință | | |
| | | RF - LATEX | | | | fl. 5 ml, să conțină control N+P, planșe și baghete de unică folosință | | |
| | | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 . | | | | | | |
| | | SLE - LATEX fl. 2 ml | | | | fl. 2 ml, să conțină control N+P | | |
| | | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 . | | | | | | |
| | | Test expres p/u determinare Ag HBs (casete) | | | | ambalate individual, termen de valabilitate indicat | | |
| | | Test expres p/u determinare Anti HCV (casete) | | | | ambalate individual, termen de valabilitate indicat | | |
| 33696500-0 | | Specificații standard pentru investigații imunologice. Determinarea hepatitelor virale.(anex. 2 și 8 Ord.MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| | | HBsAg set 96 teste | | | | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| 33696500-0 | | Anti HBsAg set 96 teste | | | | Cerințe generale, de asemenea să fie incluși în afară de control, | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|--|--|--|--|---|--|--|
| | | | | | | calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Anti - HBcore Ag sumar set 96 teste | | | | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | HBe Ag /Ab set 96 teste | | | | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Anti - HCV sumar set 96 teste | | | | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| 33696500-0 | | Anti HDV sumar set 96 teste | | | | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibratori. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Specificații standard pentru investigații imunoenzimice la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| | | Anti Chlamidia trachomatis IgM set 96 teste | | | | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus controlul negativ / pozitiv . Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Anti Chlamidia trachomatis IgG set 96 teste | | | | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus 6 calibratori . Soluții de substrat+cromogenul într-un | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|--|--|--|--|---|--|--|
| | | | | | | singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| 33696500-0 | | Anti - HSV (tip I,II) IgM set 96 teste | | | | Ceriințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Anti - HSV (tip I,II) IgG set 96 teste | | | | Ceriințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul și calibratori . Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| 33696500-0 | | Anti - CMV IgM set 96 teste | | | | Ceriințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator .Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Anti - CMV IgG set 96 teste | | | | Ceriințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul și calibratori. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Anti - Toxoplasma gn. IgM set 96 teste | | | | Ceriințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator.Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Anti - Toxoplasma gn. IgG set 96 teste | | | | Ceriințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de control și calibratori .Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|--|--|--|--|---|--|--|
| | | Specificații standard pentru investigații imunoenzimice la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| | | Anti - Micoplasma hominis IgG set 96 teste | | | | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibrator.Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Anti - Ureoplasma urealiticum IgG set 96 teste | | | | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus controlul negativ / pozitiv . Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Anti - Giardia Lamblia sumar IgA, M, G set 96 teste | | | | Set 96 teste, de asemenea să fie inclus controlul negativ / pozitiv .Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| 33696500-0 | | Specificații standard pentru investigații imunoenzimice la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| | | Anti - Toxocara canis IgG set 96 teste | | | | Set 96 teste, de asemenea să fie inclus în afară de controlul negativ / pozitiv și calibratori .Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Anti - Helicobacter Pylory IgG set 96 teste | | | | Cerințe generale, de asemenea să fie inclus în afară de control și calibratori .Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. | | |
| | | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi chimici pentru analize de rutină(anex. 3 Ord. MS nr.701.din 18.10.2010) | | | | | | |
| | | Acid acetic glacial | | | | fl. 50 ml | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|--|--|--|--|---|--|--|
| | | Acid citric monohidrat | | | | fl. pînă la 1000 gr. | | |
| | | Acid azotic concentrat | | | | fl. pînă la 1000 ml | | |
| | | Acid sulfosalicilic | | | | fl. pînă la 50 gr | | |
| 33696500-0 | | Citrat de natriu de 3,8 % | | | | fl. pînă la 500 gr. | | |
| | | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| | | Albastru de metilen | | | | fl. pînă la 25 gr. | | |
| 33696500-0 | | Azur - Euzin colorant Romanovschi | | | | fl. 1000 ml | | |
| | | Azur I/II | | | | fl. pînă la 50 gr. | | |
| | | Euzină K / Euzină H | | | | fl. pînă la 25 gr. | | |
| | | Trilon B | | | | fl. 25 gr | | |
| | | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| 33696500-0 | | Țoliclon anti-A | | | | fl. 10 ml, compatibili, de la același producător | | |
| | | Toliclon anti A1 | | | | fl. 10 ml, compatibili, de la același producător | | |
| | | Țoliclon Anti-B | | | | fl. 10 ml, compatibili, de la același producător | | |
| 33696500-0 | | Țoliclon Anti-D super IgM | | | | fl. 10 ml, compatibili, de la același producător | | |
| 33696500-0 | | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| | | Hemoglobină cu cianidă (sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml) | | | | set 3 fl. cu sub. solidă din care se pregătește 3000 ml + calibrator, compatibil cu materialul de control | | |
| 33696500-0 | | Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml | | | | set 3 fl x 5 ml, compatibil cu hemoglobina cu cianidă | | |
| | | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| 33696500-0 | | Azopiram set. 2 fl x 50 ml | | | | set. 2 fl x 50 ml | | |

| | | | | | | | | |
|------------|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | Nitrat de sodiu (Na NO3) | | | | ambalaj pînă la 1 kg | | |
| 33696500-0 | | Clorură de natriu (NaCl) | | | | ambalaj pînă la 1 kg | | |
| | | Sol. Lugol | | | | fl. pînă la 50 ml | | |
| 33696500-0 | | Hemoculttest (IFOBT) | | | | setul să cuprindă toate consumabilele necesare | | |
| | | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| | | Material p/u controlul determinării proteinei în urină cu 2 nivele + calibratori set 4 fl x 10 ml | | | | set 4 fl x 10 ml material de control + calibratori | | |
| 33696500-0 | | Material p/u controlul determinării proteinei în urină cu 2 nivele set 8 fl. x 10 ml | | | | set 8 fl. x 10 ml material de control | | |
| | | Acid sulfosalicilic p/u determinarea proteinei în urină set 2 x 30 gr. + calibrator | | | | set 2 x 30 gr.+ calibrator | | |
| 33696500-0 | | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| | | Eprubetă din m/plastică cu tampon steril | | | | eprubetă cu etichetă, lungimea eprubetei și tamponului pînă la 140 mm | | |
| 33696500-0 | | Minieprubetă cu K3 EDTA vol.0,2-0,5 ml | | | | vol. 0,2- 0,5 ml, capilarul prelucrat cu K3EDTA, cu etichetă, cu fund plat, cu capac de cauciuc, cu valva sub forma de cruce, în stativ pînă la 100 buc.pe fiecare să fie indicat termenul de valabilitate și lotul. | | |
| | | Eprubetă din sticlă pentru Stat Fax | | | | vol. 5 ml dimensiuni 12 x 75 x 0,6 mm, cilindrică, sticlă borosilicată, ambalaj pînă la 250 buc. | | |
| 33696500-0 | | Eprubetă de m/plastică cu capac | | | | dimens. 16 x 100 mm, 10 ml , conică, gradată, din PP(polipropilenă) transparentă ambalaj pînă la 2000 buc. | | |
| | | Eprubete vacumate cu gel - activator p/u separare | | | | vol. 5-8 ml capac de cauciuc cu valvă | | |
| 33696500-0 | | Eprubete vacumate cu Citrat de Na 3,8 % pentru hemostază | | | | vol. 3,5 ml capac de cauciuc cu valvă | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|---|--|--|--|---|--|--|
| | | Eprubete vacumate cu K3 EDTA | | | | vol. 2 ml capac de cauciuc cu valvă | | |
| 33696500-0 | | Eprubetă Eppendorf (vol. 250 µl) | | | | vol. 250 µl cu capac plat, cu urechiușă de fixare, ambalaj pînă la 1000 buc. | | |
| | | Planșetă de unică folosință p/u efectuarea grupei sanguine | | | | din masă plastică, de culoare albă cu 50 godeuri. | | |
| | | Container cu capac pentru colectarea urinei (nesteril) | | | | vol. de la 100 pînă la 250 ml, din PP. | | |
| | | Marcher p/u sticlă (culoare neagră) | | | | cu 2 vîrfuri, vîrfurile marcherului să fie subțiri de la 0,7 pînă la 2 mm. | | |
| | | Termohîrtie cu densitate Nr.4 p/u Stat Fax 3300 | | | | p/u termo-imprimante cu lățime de 110 mm | | |
| | | Termohîrtie cu densitate Nr.4 p/u PCE 210/Urixxon 500 | | | | p/u termo-imprimante cu lățime de 57 mm | | |
| 33696500-0 | | Hîrtie de filtru | | | | hîrtie de filtru | | |
| | | Lancetă sterilă ambalată individual | | | | lancetă p/u puncție capilară, de inox, steril, lotul și data producerii să fie marcată pe fiecare lancetă, dimensiuni 40 mm. amb. pîna la 200 buc. | | |
| | | Pipetă serologică sterilă, ambulată individual pentru colectarea sîngelui capilar | | | | volum 1 ml din masă plastică, ambalaj pînă la 1000 buc. data producerii să fie indicată pe fiecare pipetă serologică | | |
| | | Slaid pentru microscopierea sedimentului urinar | | | | slaid p/u 10 microscopieri ambalaj pînă la 100 buc. | | |
| | | Lamele 24 x 24 mm | | | | dimensiuni 24 x 24 mm | | |
| 33696500-0 | | Lamele 24 x 50 mm | | | | dimensiuni 24 x 50 mm | | |
| | | Lamă de sticlă 52 x 52mm, grosimea 2 mm | | | | dimensiuni 52 x 52 mm, grosimea 2 mm, ambalaj pînă la 100 buc. | | |
| 33696500-0 | | Vîrf din m/plastică 0-10 µl | | | | vîrfuri universale de tip Gilson, în ambalaj de la producător pînă la 1000 buc., pe ambalaj să fie indicat producătorul, lot, termenul de valabilitate și CE marca. | | |

| | | | | | | | | |
|------------|--|--|--|--|--|---|--|--|
| | | Peliculă p/u acoperirea lamelor de sticlă | | | | transparentă | | |
| 33696500-0 | | Ulei de imersie | | | | fl.100 ml | | |
| | | Hîrtie indicatoare a pH | | | | set. 100 buc | | |
| 33696500-0 | | Stative din masă plastică pentru eprubete | | | | cu 40-50 locuri, diametrul unui loc ≥ 17 mm, stativ din masă plastică rezistent la autoclavare | | |
| | | Stativ Pancencov | | | | din masă plastică, pentru 20 capilare Pancencov | | |
| 33696500-0 | | Containere pentru reziduri de m/plastic cu pictogramă de culoare galbenă | | | | vol. 1,5 lit. din masă plastică | | |
| | | Dozator medical | | | | 100-1000 μ l+ buletin metrologic | | |
| 33696500-0 | | Dozator medical | | | | 10-100 μ l+ buletin metrologic | | |
| | | Dozator medical | | | | 5-50 μ l+ buletin metrologic | | |
| | | Dozator medical | | | | 0-20 μ l+ buletin metrologic | | |
| | | Cronometru mecanic | | | | carcasă de metal, buletin metrologic | | |
| | | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| | | Sisteme pentru colectare (holdere) | | | | specific pentru acele de puncție | | |
| 33696500-0 | | Ace sterile petru puncție 21G | | | | ambalate individual, specific pentru holder | | |
| | | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | | | |
| 33696500-0 | | ALTL, 500 T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste. | | |
| | | ALB BCG, 300 T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311/set - 300 teste. | | |
| 33696500-0 | | ALP IFCC, 400T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|-----------------|--|--|--|---|--|--|
| | | | | | | teste. | | |
| | | AMYL, 300T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste. | | |
| 33696500-0 | | AMYL-P, 200T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste. | | |
| | | ASLO TQ, 150T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 150 teste. | | |
| 33696500-0 | | ASTL, 500T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste. | | |
| | | Bil-D, 350 T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 350 teste. | | |
| 33696500-0 | | Bil-T, 250T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 250 teste. | | |
| | | CA, 300T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste. | | |
| 33696500-0 | | CHOL HiCo, 400T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 teste. | | |
| | | CRP, 250T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 250 teste. | | |
| 33696500-0 | | CREAJ, 700T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 700 teste. | | |
| | | GGT , 400T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311/ set - 400 teste. | | |
| 33696500-0 | | GLUC HK, 800T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 800 teste. | | |
| | | HDL-C, 350T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 350 | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|--------------------------------|--|--|--|---|--|--|
| | | | | | | teste. | | |
| 33696500-0 | | HBA1C TQ, 150T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 150 teste. | | |
| | | IRON, 200T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste. | | |
| 33696500-0 | | LDHI IFCC, 300T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste. | | |
| | | LDL-C, 200T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste. | | |
| 33696500-0 | | LIPC, 200T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste. | | |
| | | MG, 250T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 250 teste. | | |
| 33696500-0 | | RF, 100T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 100 teste. | | |
| | | TP, 300T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 300 teste. | | |
| 33696500-0 | | TRIGL, 250T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 250 teste. | | |
| | | UREAL, 500T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 500 teste. | | |
| 33696500-0 | | UA, 400T | | | | Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 teste. | | |
| | | ISE Standard low set 10 x 3 ml | | | | Standard de calibrare electrozi nivel scazut. Set 10 x 3 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|---|--|--|--|--|--|--|
| 33696500-0 | | ISE Standard high set 10 x 3 ml | | | | Standard de calibrare electrozi nivel ridicat. Set 10 x 3 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | ISE Compensator set 10 x 1 ml | | | | Sol de verificare a calibrării electrozi. Set 10 x 1 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | ISE Diluent set 5 x 300 ml | | | | Diluent in testare ISE. Set 5 x 300 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | ISE Internal Standard set 5 x 600 ml | | | | Sol calibrare interna a electrozilor. Set 5 x 600 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | ISE Reference Electrolyte Solution set 5 x 300 ml | | | | Sol de referinta electrozi. Set 5 x 300 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | ISE Cleaning Solution set 5 x 100 ml | | | | Sol de spalare a electrozilor. Set 5 x 100 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | NaOH-D, cobas C set 66 ml | | | | Sol de spalare bazica a acului. Set 66 ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | NaOH-D/Basic wash set 2 x 1,8 lit. | | | | Sol de spalare bazica de sistem. Set 2 x 1,8 lit. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | Ecotergent, cobas c311 set 60 ml | | | | Sol tensioactive pentru baea de apa. Set 60 ml . Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | SMS, COBAS C set 50 ml. | | | | Sol de spalare speciala a cuvelor de reactie. Set 50 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | Na Cl 9%, Cobas C set 50 ml. | | | | Diluent p/u probe. Set 50 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|---|--|--|--|---|--|--|
| | | Acid wash solution set 2 x 1,8 lit. | | | | Sol de spalare acida. Set 2 x 1,8 lit. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | Sample Cleaner 1, cobas c set 12 x 59 ml. | | | | Sol de spalare speciala a acului. Set 12 x 59 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | HbA1C TQ Haemolizing rg, cobas c set 51 ml. | | | | Reagent pentru liza hematiilor in determinarea HbA1C. Set 51 ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | PreciControl ClinChem Multi 1, set 20 x 5ml | | | | Ser de control nivel I. Set 20 x 5ml, Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | PreciControl ClinChem Multi 2, set 20 x 5ml | | | | Ser de control nivel II. Set 20 x 5ml, Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | PreciControl HbA1c norm set 4 x 1ml | | | | Control HbA1C nivel normal. Set 4 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | PreciControl HbA1c path set 4 x 1ml. | | | | Control HbA1C nivel patologic. Set 4 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | RF II Control Set 2 x 2 x 1ml | | | | Control RF. Set 2 x 2 x 1ml Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | CFAS 12 x 3ml | | | | Calibrator biochimic universal. Set 12 x 3ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | Cfas Lipids set 3 x 1ml | | | | Calibrator lipidic. Set 3 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | Cfas Proteins set 5x1ml | | | | Calibrator CRP. Set 5 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | Cfas PAC set 3 x 1ml | | | | Calibrator Prealbumin-ASLO-Ceruloplasmin ,Set 3 x 1ml, Compatibil cu analizatorul de | | |

| | | | | | | | | |
|------------|--|---|--|--|--|---|--|--|
| | | | | | | sistem închis Cobas 311. | | |
| | | Cfas HbA1c set 3 x 2ml | | | | Calibrator HbA1C, Set 3 x 2ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | PRECISET R F set 5 x 1ml | | | | Calibrator RF. Set 5 x 1ml. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | Kit Maintenance 1year Cobas C311 | | | | Kit de mentenanta la 1 an. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | Kit Maintenance 6 months Cobas C311 | | | | Kit de mentenanta la 6 luni. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | Mixed-bed resin MBH 100 | | | | Compatibil cu sistema de deionizare a apei pentru Cobas 311 | | |
| 33696500-0 | | Lamp Halogen Assy 12V/50W | | | | Lampa Halogen pentru fotometru. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | Set cartuş (K 1-5microni-2 buc.;K1-1micron-1buc; Membrană Votron-1buc.) | | | | Compatibil cu sistema de deionizare a apei pentru Cobas 311 | | |
| 33696500-0 | | Diafragm vacuum pump | | | | Compatibil cu sistema de deionizare a apei pentru Cobas 311 | | |
| | | Cell Set cobas C 311 3 x 6 buc. | | | | Set Celule de reactie. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| 33696500-0 | | Cartridge Na | | | | Electrod Na. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | Cartridge K | | | | Electrod de K. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | Cartridge Cl | | | | Electrod de Cl. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | Reference Electrode | | | | Electrod de referinta. Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | Cobas sample cup 5000pcs | | | | Set 5000 Pupite pentru Probe, Control si Calibrator.Compatibil | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------|--|---|--|--|--|---|--|--|
| | | | | | | cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. | | |
| | | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automat PCE 210 3 diff (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul hematologic automat PCE 210 3 diff (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | | | |
| | | Sol.diluent p/u PCE 210 set. 20 lit. | | | | set.20 lit., compatibil cu analizatorul | | |
| | | Soluție de lizare p/u PCE 210 fl.500 ml | | | | fl. 500 ml , compatibil cu analizatorul | | |
| | | Control hematologic cu 3 nivele p/u PCE 210 set . 6 fl. x 2.5 ml | | | | set .6 fl. x 2.5 ml, compatibil cu analizatorul | | |
| 33696500-0 | | Soluție de spălare p/u PCE 210 fl.5000 ml | | | | fl. 5000 ml., compatibil cu analizatorul | | |
| | | Soluție concentrată Hipoclorid 0,5% p/u PCE 210 fl. 1000 ml | | | | fl. 1000 ml., compatibil cu analizatorul | | |
| | | Pompa pentru PCE-210 | | | | specific pentru analizator | | |
| | | Baterie p/u PCE-210 | | | | specific pentru analizator | | |
| | | Șleif PCE-210 | | | | specific pentru analizator | | |
| | | Motor p/u pompă PCE 210 | | | | specific pentru analizator | | |
| | | Valvă cu 3 canale p/u PCE 210 | | | | specific pentru analizator | | |
| | | Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014) Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSnr.374 din 05.05.2014) | | | | | | |
| | | Protrombină Time p/u C-3100 (Protrombină liofilizată în set cu bufer de Calciu, cantitate suficientă) set 4 x 5ml | | | | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | | |
| 33696500-0 | | Fibrinogen Clauss p/u C-3100 Reagent 1 set 4 x 2 ml | | | | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | | |
| | | Fibrinogen Clauss Imidazol p/u C-3100 Reagent 2 set 4 x 15 ml | | | | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | | |
| | | Cogulation control nivel I și II p/u C-3100 (Plasmă de control cu nivel normal p/u PT,FIB,TT,APTT set 4 x 1 ml | | | | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | | |

| | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|---|--|--|
| | | Cogulation Calibrator p/u C-3100 (Plasmă de calibrare p/u PT,FIB,TT,APTT set 4 x 1 ml | | | | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | | |
| | | Auto Cuvettes p/u C-3100 (Cuve speciale p/u coagulometru C-3100 set 1000 buc | | | | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | | |
| | | Probe cleanser p/u C-3100 set 12 x 15 ml | | | | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | | |
| | | Cleanser p/u C-3100 set 5000 ml | | | | Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100 | | |
| | | Reagenții și consumabile pentru Analizatorul Hematologic SYSMEX XN-1000 (sistem închis) | | | | | | |
| | | CELLPACK DCL 20 lit. - reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare | | | | Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodium chloride 0,7%, Tris bufer 0,2%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | |
| | | SULFOLYSER 3 x 500 ml- reagent pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge | | | | Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodium lauryl sulfat 1,7 g/L. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | |
| | | LYSERCELL WNR 5 lit.- reagent pentru lizarea eritrocitelor | | | | Ambalaj solicitat: 5 L Componența: Organic quaternary ammonium salts 0,20%, Nonionic surfactant 0,10%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | |

| | | | | | | | | |
|------------|--|---|--|--|--|--|--|--|
| | | LYSERCELL WDF 2 lit.- reagent pentru lizarea eritrocitelor | | | | Ambalaj solicitat: 2 L Compoența: Organic quaternary ammonium salts 0,07%, Nonionic surfactant 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | |
| 33696500-0 | | FLUROCELL WNR 2 x 82 lit- reagent pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat | | | | Ambalaj solicitat: 2x82 ml Compoența: Polymethine 0,005%, Ethylene glycol 99,9%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | |
| 33696500-0 | | FLUROCELL WDF 2 x 22 ml- reagent pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat | | | | Ambalaj solicitat: 2x22 ml Compoența: Polymethine 0,002%, Methanol 3,0%, Ethylene glycol 96,9%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | |
| | | CELLPACK DFL 1 lit.- diluant pentru analiza reticulocitelor | | | | Ambalaj solicitat: 1 L Compoența: Tricine buffer 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | |
| | | FLUROCELL RET 2 x 12 - reagent pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat | | | | Ambalaj solicitat: 2x12 ml Compoența: Polymethine 0,03%, | | |

| | | | | | | | | |
|--|--|---|--|--|--|--|--|--|
| | | | | | | Methanol 7,9%, Ethylene glycol 92,0%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | |
| | | CELLCLEAN 50 ml- soluție de spălare concentrată | | | | Ambalaj solicitat: 50 ml Componenta: Sodium hypochlorite 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | |
| | | XN CHECK 3 x 3 ml- set de materiale de control (3 nivele - scăzut, normal, înalt) | | | | Ambalaj solicitat: 3x3 ml Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | |
| | | XN CAL 3 ml - calibrator | | | | Ambalaj solicitat: 3 ml Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului. | | |
| | | Set de mentenanță anual pentru analizatorul hematologic Sysmex XN-1000 | | | | Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. | | |
| | | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | |
| | | Hematoxylin Stain fl. 1 lit | | | | fl.1 lit | | |
| | | PAP Stain EA 50 fl. 1 lit. | | | | fl.1 lit | | |

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

| |
|---|
| Numărul procedurii de achiziție _____ din _____ |
| Denumirea procedurii de achiziție: |

| Cod CPV | Denumirea bunurilor | Unitatea de măsură | Cantitatea | Preț unitar (fără TVA) | Preț unitar (cu TVA) | Suma fără TVA | Suma cu TVA | Termenul de livrare | Clasificație bugetară (IBAN) |
|-------------------|--|--------------------|------------|------------------------|----------------------|---------------|-------------|---|------------------------------|
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 |
| | Bunuri | | | | | | | | |
| 33696500-0 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosystems(sistem închis) (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | | | | În termen de 10 zile de la comanda cumpărătorului | |
| | AST/GOT set 5 fl. x 50 ml | set | 15 | | | | | | |
| | ALT/GPT set 5 fl. x 50 ml | set | 15 | | | | | | |
| | ALBUMIN set 5 fl. x 50 ml | set | 4 | | | | | | |
| | ALP-AMP set 5 fl. x 20 ml | set | 14 | | | | | | |
| | α-AMYLASE set 5 fl. x 20 ml | set | 20 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|--|--|-----|----|--|--|--|--|--|--|
| | α -AMYLASE PANCREATICĂ set 2 fl. x 75 ml | set | 3 | | | | | | |
| | BILIRUBIN (TOTAL) set 5 fl. x 50 ml | set | 14 | | | | | | |
| | BILIRUBIN (DIRECT) set 5 fl. x 50 ml | set | 14 | | | | | | |
| | CALCIUM- ARSENAZO set 10 fl. x 50 ml | set | 4 | | | | | | |
| | CHOLESTEROL set 10 fl. x 50 ml | set | 14 | | | | | | |
| | CREATININE set 10 fl. x 50 ml | set | 8 | | | | | | |
| | γ -GLUTAMILTRANSFERASE set 5 fl. x 50 ml | set | 6 | | | | | | |
| | GLUCOSE set 10 fl. x 50 ml | set | 20 | | | | | | |
| | IRON-FERROZINE set 5 fl. x 50 ml | set | 6 | | | | | | |
| | LACTATE DEHIDROGENASE (LDH) set 5 fl. x 50 ml | set | 2 | | | | | | |
| | LIPASE set 2 fl. x 24 ml | set | 22 | | | | | | |
| | PROTEIN (TOTAL) set 10 fl. x 50 ml | set | 3 | | | | | | |
| | TRIGLYCERIDES set 10 fl. x 50 ml | set | 9 | | | | | | |
| | UREA/BUN-UV set 5 fl. x 50 ml | set | 14 | | | | | | |
| | URIC ACID set 10 fl. x 50 ml | set | 8 | | | | | | |
| | CHOLESTEROL LDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă | set | 22 | | | | | | |
| | CHOLESTEROL HDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă | set | 22 | | | | | | |
| | LIPID CONTROL SERUM I set 3 fl. x 1 ml | set | 2 | | | | | | |
| | LIPID CONTROL SERUM II set 3 fl. x 1 ml | set | 2 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|--|---|------|----|--|--|--|--|--|--|
| | ALBUMIN (MICROALBUMINURIA) set 1 fl. x 20 ml | set | 7 | | | | | | |
| | Standard p/u Microalbumina în urină 1 fl. x 1ml | ml | 2 | | | | | | |
| | Control p/u Microalbumina în urină set 1 fl. x 20 ml | set | 2 | | | | | | |
| | BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN) set 5 fl. x 5 ml | set | 8 | | | | | | |
| | BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) I set 5 fl. x 5 ml | set | 8 | | | | | | |
| | BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) II set 5 fl. x 5 ml | set | 8 | | | | | | |
| | HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set 1 x 72 ml | set | 20 | | | | | | |
| | HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL) set 1 x 0,5 ml | set | 10 | | | | | | |
| | HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED) set 1 x 0,5 ml | set | 10 | | | | | | |
| | HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR)STANDAR set 4 x 0,5 ml | set | 3 | | | | | | |
| | Soluție concentrată de spălare fl. 100 ml p/u A-15 | fl. | 7 | | | | | | |
| | Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A-15 | fl. | 4 | | | | | | |
| | PHOTOMETRIC LAMP | buc. | 4 | | | | | | |
| | CAP BOTTLE | buc. | 4 | | | | | | |
| | HYDRO-PNEUM. CYLINDER OF THE COVER HINGE | set | 1 | | | | | | |
| | THICK PROBE | buc. | 1 | | | | | | |
| | DISPENSING PUMP SEAL | buc. | 2 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|------------------------|---|------|-----|--|--|--|--|--|--|
| | MICROPROCESSOR PCB COOLING FAN | buc. | 4 | | | | | | |
| | OPERATING ARM HOSE | buc. | 1 | | | | | | |
| | BEARING SET | set | 2 | | | | | | |
| | POWER SUPPLY ACCUMULATOR | buc. | 4 | | | | | | |
| | Cartus p/u A15 | buc. | 2 | | | | | | |
| | PAPER FOR ANALYZER | buc. | 20 | | | | | | |
| | Rotor de reacție p/u analizator A-15 set 10 buc. | set | 130 | | | | | | |
| | Cuva pentru ser la analizator A- 15 set 1000 buc. | set | 35 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizoarele hematologice automate 5 diff MS 9/5, (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul hematologic automat 5 diff MS 9/5. | | | | | | | | |
| | Diluent p/u MS 9/5 set 20 lit. | set | 22 | | | | | | |
| | Soluție litică (cu card de reprogramare + 2 filtre) p/u MS 9/5 fl. 1200 ml | fl. | 22 | | | | | | |
| | Soluție detergent p/u MS 9/5 fl.5000 ml | fl. | 11 | | | | | | |
| | EO-DIFF (Soluție litică pentru eozinofile) fl. 5 lit. p/u MS 9/5 | fl. | 11 | | | | | | |
| | Hemoreff (sol. sistemica de referinta, concentrată) p/u MS 9/5 fl.250 ml | fl. | 22 | | | | | | |
| | Sol. de deproteinizare și extraspalare fl. 500 ml p/u MS 9/5 | fl. | 8 | | | | | | |
| | Sînge de control 5 DIFF cu 3 nivele L,N,H p/u MS 9/5 set 6 x 2 ml | set | 9 | | | | | | |
| | Filtru pentru microchiaguri p/u | buc. | 44 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|-------------------|--|------|----|--|--|--|--|--|--|
| | MS 9/5 | | | | | | | | |
| | RBC aperture complete for MS 9/5 | buc. | 1 | | | | | | |
| | Set:O-rings pentru MS 9.5 syring | buc. | 1 | | | | | | |
| | Needle cleaning head ring | buc. | 2 | | | | | | |
| | Needle cleaning head telfon ring | buc. | 2 | | | | | | |
| | Needle cleaning head complete | buc. | 1 | | | | | | |
| | Peristaltic Pump Tubing | buc. | 2 | | | | | | |
| | Sampling probe complete for MS 9/5 | buc. | 1 | | | | | | |
| | WBC apereture complete for MS 9/5 | buc. | 1 | | | | | | |
| | Start cycle micro-switch | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500-0 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automate Mindray BC 5300 (sistem închis), (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul hematologic automat 5 diff. | | | | | | | | |
| | M-53 Diluent set 20 lit. p/u Mindray | set | 75 | | | | | | |
| | M-53 LH Lyse set 4 fl. x 1 lit. p/u Mindray | set | 6 | | | | | | |
| | M-53 LEO (I) Lyse set 4 fl. x 1 lit. p/u Mindray | set | 14 | | | | | | |
| | M-53 LEO (II) Lyse set 4 fl x 200 ml p/u Mindray | set | 11 | | | | | | |
| | M-53 Probe cleanser fl. 50 ml p/u Mindray | fl. | 22 | | | | | | |
| | M-53 Cleanser set 4 fl. x 1 lit. p/u Mindray | set | 1 | | | | | | |
| | M-53 Calibrator fl. 3 ml p/u Mindray | fl. | 6 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|------------------------|--|------|-------|--|--|--|--|--|--|
| | Material de control hematologic set 6 x 3,5 ml p/u Mindray | set | 16 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul COATRON M 1 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014) Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul COATRON M 1(anex.18 Ord.MSnr.374 din 05.05.2014) | | | | | | | | |
| | Tromboplastină p/u COATRON M 1 | ml | 1000 | | | | | | |
| | Plasmă de control (normal+patologic), p/u COATRON M 1 | ml | 40 | | | | | | |
| | Fibrinogen set 4 fl x 2 ml + imidazol cantitate suficientă | set | 13 | | | | | | |
| | Imidazol set 4 fl x 15 ml | set | 11 | | | | | | |
| | Cuve p/u COATRON M1 | buc. | 12000 | | | | | | |
| | Eprubete pentru reagent COATRON M 1 | buc. | 50 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat Cybow Reader 720 (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul Cybow Reader 720 (conform anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014) | | | | | | | | |
| | Teste p/u urină Cybow Reader 720 set 100 teste | set | 140 | | | | | | |
| | Stripuri calibratori p/u Cybow Reader 720 set 25 teste | set | 3 | | | | | | |
| | CR 720-16 Print - lever | buc. | 1 | | | | | | |
| | Lampă p/u Cybow Reader 720 | buc. | 1 | | | | | | |
| | Modul p/u p/u Cybow Reader 720 | buc. | 1 | | | | | | |
| | Termohîrtie cu densitate Nr. 4 p/u printer Cybow Reader 720 | buc. | 80 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----------------|--|------|-----|--|--|--|--|--|--|
| | Mechanism Assembly for Cybow Reader 720 | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat URIXXON 500. (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizator (conform anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014) | | | | | | | | |
| | Teste stick 10 p/u URYXXON 500 set 100 teste | set | 300 | | | | | | |
| | Material de control cu 2 nivele set 2 fl. x 15 ml p/u Urixxon 500 | set | 14 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul automat DIURUI H-100 . (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizator (conform anexei 18 Ordinului Ministerului Sănătății nr.374 din 05.05.2014) | | | | | | | | |
| | Teste p/u urină cu 11 parametri DIURUI H-100 set 100 teste | set | 140 | | | | | | |
| | Material de control cu 2 nivele p/u DIURUI H-100 set 2 x 8 ml | set | 10 | | | | | | |
| | Termohîrtie cu densitate Nr. 4 p/u DIURUI H-100 | buc. | 10 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Accesorii /consumabile/ piese de schimb p/u echipament medical de laborator . anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | | | | | |
| 33696500 -0 | Lampă halogenă p/u microscop trinocular | buc. | 4 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Lampă halogenă p/u microscop binocular | buc. | 12 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Lampă p/u Stat Fax 3300 | buc. | 2 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Taste p/u Stat Fax 3300 | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Printer Stat Fax 3300 | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Lampă p/u Stat Fax 303 | buc. | 1 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----------------|--|------|----|--|--|--|--|--|--|
| 33696500 -0 | Printer p/u Stat Fax 303 | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Baterie pentru Stat Fax 303 | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Lampă 12 V p/u cititor TECAN SUNRISE | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Senzor optic p/u TECAN hidro flex | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Pompă de dispensare p/u TECAN hidro flex | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Pompă de aspirare p/u TECAN hidro flex | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Set de tuburi cu filtre p/u TECAN hidro flex | set | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea hormonilor glandei tiroide. | | | | | | | | |
| | t-T 3 set 96 teste | set | 12 | | | | | | |
| | t-T 4 set 96 teste | set | 20 | | | | | | |
| | TSH set 96 teste | set | 24 | | | | | | |
| | Material de control cu 3 nivele, p/u hormoni set 6 fl. x 3 ml | set | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea anticorpi glandei tiroide. | | | | | | | | |
| | Anti - TPO set 96 teste | set | 12 | | | | | | |
| | Anti - TG set 96 teste | set | 3 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea markerilor cancerosi. | | | | | | | | |
| | AFP set 96 teste | set | 4 | | | | | | |
| | t-PSA set 96 teste | set | 12 | | | | | | |
| | Material de control cu 3 nivele, p/u hormoni set 6 fl. x 3 ml | set | 1 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----------------|--|------|-----|--|--|--|--|--|--|
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații imunologice, conform anexei 2 a ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea imunoglobulinelor. | | | | | | | | |
| | IgE total set 96 teste | set | 4 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea hormonilor. | | | | | | | | |
| | Prolactina set 96 teste | set | 4 | | | | | | |
| | t-Testosteron set 96 teste | set | 4 | | | | | | |
| | Material de control cu 3 nivele, p/u hormoni set 6 fl. x 3 ml | set | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații imunologice, conform anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 . | | | | | | | | |
| | ASLO - LATEX | ml | 160 | | | | | | |
| | CPR - LATEX | ml | 160 | | | | | | |
| | RF - LATEX | ml | 160 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 . | | | | | | | | |
| | SLE - LATEX fl. 2 ml | set | 1 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 . | | | | | | | | |
| | Test expres p/u determinare Ag HBs (casete) | buc. | 300 | | | | | | |
| | Test expres p/u determinare Anti HCV (casete) | buc. | 200 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații imunologice. Determinarea hepatitelor virale.(anex. 2 și 8 Ord.MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | HBsAg set 96 teste | set | 40 | | | | | | |
| | Anti HBsAg set 96 teste | set | 12 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|-------------------|---|-----|----|--|--|--|--|--|--|
| | Anti - HBcore Ag sumar set 96 teste | set | 14 | | | | | | |
| | HBe Ag /Ab set 96 teste | set | 3 | | | | | | |
| | Anti - HCV sumar set 96 teste | set | 18 | | | | | | |
| | Anti HDV sumar set 96 teste | set | 4 | | | | | | |
| 33696500-0 | Specificații standard pentru investigații imunoenzimatică la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | Anti Chlamidia trachomatis IgM set 96 teste | set | 7 | | | | | | |
| | Anti Chlamidia trachomatis IgG set 96 teste | set | 7 | | | | | | |
| | Anti - HSV (tip I,II) IgM set 96 teste | set | 7 | | | | | | |
| | Anti - HSV (tip I,II) IgG set 96 teste | set | 7 | | | | | | |
| | Anti - CMV IgM set 96 teste | set | 7 | | | | | | |
| | Anti - CMV IgG set 96 teste | set | 7 | | | | | | |
| | Anti - Toxoplasma gn. IgM set 96 teste | set | 7 | | | | | | |
| | Anti - Toxoplasma gn. IgG set 96 teste | set | 7 | | | | | | |
| 33696500-0 | Specificații standard pentru investigații imunoenzimatică la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | Anti - Micoplasma hominis IgG set 96 teste | set | 7 | | | | | | |
| | Anti - Ureoplasma urealiticum IgG set 96 teste | set | 7 | | | | | | |
| | Anti - Giardia Lamblia sumar IgA, M, G set 96 teste | set | 4 | | | | | | |
| 33696500-0 | Specificații standard pentru investigații imunoenzimatică la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | Anti - Toxocara canis IgG set | set | 6 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|------------------------|--|------|------|--|--|--|--|--|--|
| | 96 teste | | | | | | | | |
| | Anti - Helicobacter Pylory IgG set 96 teste | set | 7 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi chimici pentru analize de rutină(anex. 3 Ord. MS nr.701.din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | Acid acetic glacial | ml | 100 | | | | | | |
| | Acid citric monohidrat | gr. | 4000 | | | | | | |
| | Acid azotic concentrat | lit. | 1 | | | | | | |
| | Acid sulfosalicilic | gr. | 500 | | | | | | |
| | Citrat de natriu de 3,8 % | gr. | 800 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | Albastru de metilen | gr. | 200 | | | | | | |
| | Azur - Euzin colorant Romanovschi | ml | 7000 | | | | | | |
| | Azur I/II | gr. | 100 | | | | | | |
| | Euzină K / Euzină H | gr. | 50 | | | | | | |
| | Trilon B | gr. | 50 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | Țoliclon anti-A | ml | 300 | | | | | | |
| | Toliclon anti A1 | ml | 40 | | | | | | |
| | Țoliclon Anti-B | ml | 300 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|------------------------|---|------|------|--|--|--|--|--|--|
| | Țoliclon Anti-D super IgM | ml | 300 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | Hemoglobină cu cianidă (sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml) | set | 4 | | | | | | |
| | Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml | set | 4 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | Azopiram set. 2 fl x 50 ml | set | 8 | | | | | | |
| | Nitrat de sodiu (Na NO3) | kg | 30 | | | | | | |
| | Clorură de natriu (NaCl) | kg | 40 | | | | | | |
| | Sol. Lugol | ml | 400 | | | | | | |
| | Hemoculttest (IFOBT) | buc. | 6000 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | Material p/u controlul determinării proteinei în urină cu 2 nivele + calibratori set 4 fl x 10 ml | set | 6 | | | | | | |
| | Material p/u controlul determinării proteinei în urină cu 2 nivele set 8 fl. x 10 ml | set | 12 | | | | | | |
| | Acid sulfosalicilic p/u determinarea proteinei în urină set 2 x 30 gr. + calibrator | set | 4 | | | | | | |
| 33696500 -0 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|--|---|------|--------|--|--|--|--|--|--|
| | articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | Eprubetă din m/plastică cu tampon steril | buc. | 6000 | | | | | | |
| | Minieprubetă cu K3 EDTA vol.0,2-0,5 ml | buc. | 25000 | | | | | | |
| | Eprubetă din sticlă pentru Stat Fax | buc. | 2000 | | | | | | |
| | Eprubetă de m/plastică cu capac | buc. | 120000 | | | | | | |
| | Eprubete vacumate cu gel - activator p/u separare | buc. | 65000 | | | | | | |
| | Eprubete vacumate cu Citrat de Na 3,8 % pentru hemostază | buc. | 18000 | | | | | | |
| | Eprubete vacumate cu K3 EDTA | buc. | 52000 | | | | | | |
| | Eprubetă Eppendorf (vol. 250 µl) | buc. | 2000 | | | | | | |
| | Plaşetă de unică folosinţă p/u efectuarea grupei sanguine | buc. | 200 | | | | | | |
| | Container cu capac pentru colectarea urinei (nesteril) | buc. | 55000 | | | | | | |
| | Marcher p/u sticlă (culoare neagră) | buc. | 200 | | | | | | |
| | Termohîrtie cu densitate Nr.4 p/u Stat Fax 3300 | buc. | 2 | | | | | | |
| | Termohîrtie cu densitate Nr.4 p/u PCE 210/Urixon 500 | buc. | 10 | | | | | | |
| | Hîrtie de filtru | kg | 12 | | | | | | |
| | Lancetă sterilă ambalată individual | buc. | 28000 | | | | | | |
| | Pipetă serologică sterilă, ambalată individual pentru colectarea sîngelui capilar | buc. | 28000 | | | | | | |
| | Slaid pentru microscopierea sedimentului urinar | buc. | 6000 | | | | | | |
| | Lamele 24 x 24 mm | buc. | 3000 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|-------------------|---|------|-------|--|--|--|--|--|--|
| | Lamele 24 x 50 mm | buc. | 1000 | | | | | | |
| | Lamă de sticlă 52 x 52mm, grosimea 2 mm | buc. | 1000 | | | | | | |
| | Vîrf din m/plastică 0-10 µl | buc. | 10000 | | | | | | |
| | Peliculă p/u acoperirea lamelor de sticlă | gr. | 1000 | | | | | | |
| | Ulei de imersie | fl. | 20 | | | | | | |
| | Hîrtie indicatoare a pH | buc. | 200 | | | | | | |
| | Stative din masă plastică pentru eprubete | buc. | 40 | | | | | | |
| | Stativ Pancencov | buc. | 40 | | | | | | |
| | Containere pentru reziduri de m/plastic cu pictogramă de culoare galbenă | buc. | 10 | | | | | | |
| | Dozator medical | buc. | 5 | | | | | | |
| | Dozator medical | buc. | 1 | | | | | | |
| | Dozator medical | buc. | 1 | | | | | | |
| | Dozator medical | buc. | 1 | | | | | | |
| | Cronometru mecanic | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500-0 | Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010) | | | | | | | | |
| | Sisteme pentru colectare (holdere) | buc. | 85000 | | | | | | |
| | Ace sterile petru puncție 21G | buc. | 85000 | | | | | | |
| 33696500-0 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|--|---|-----|----|--|--|--|--|--|--|
| | biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | | | | | |
| | ALTL, 500 T | set | 28 | | | | | | |
| | ALB BCG, 300 T | set | 6 | | | | | | |
| | ALP IFCC, 400T | set | 10 | | | | | | |
| | AMYL, 300T | set | 25 | | | | | | |
| | AMYL-P, 200T | set | 4 | | | | | | |
| | ASLO TQ, 150T | set | 20 | | | | | | |
| | ASTL, 500T | set | 28 | | | | | | |
| | Bil-D, 350 T | set | 28 | | | | | | |
| | Bil-T, 250T | set | 39 | | | | | | |
| | CA, 300T | set | 13 | | | | | | |
| | CHOL HiCo, 400T | set | 40 | | | | | | |
| | CRP, 250T | set | 14 | | | | | | |
| | CREAJ, 700T | set | 20 | | | | | | |
| | GGT , 400T | set | 10 | | | | | | |
| | GLUC HK, 800T | set | 38 | | | | | | |
| | HDL-C, 350T | set | 22 | | | | | | |
| | HBA1C TQ, 150T | set | 32 | | | | | | |
| | IRON, 200T | set | 14 | | | | | | |
| | LDHI IFCC, 300T | set | 2 | | | | | | |
| | LDL-C, 200T | set | 28 | | | | | | |
| | LIPC, 200T | set | 14 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|--|---|-----|----|--|--|--|--|--|--|
| | MG, 250T | set | 6 | | | | | | |
| | RF, 100T | set | 30 | | | | | | |
| | TP, 300T | set | 12 | | | | | | |
| | TRIGL, 250T | set | 45 | | | | | | |
| | UREAL, 500T | set | 30 | | | | | | |
| | UA, 400T | set | 24 | | | | | | |
| | ISE Standard low set 10 x 3 ml | set | 5 | | | | | | |
| | ISE Standard high set 10 x 3 ml | set | 5 | | | | | | |
| | ISE Compensator set 10 x 1 ml | set | 1 | | | | | | |
| | ISE Diluent set 5 x 300 ml | set | 5 | | | | | | |
| | ISE Internal Standard set 5 x 600 ml | set | 8 | | | | | | |
| | ISE Reference Electrolyte Solution set 5 x 300 ml | set | 5 | | | | | | |
| | ISE Cleaning Solution set 5 x 100 ml | set | 3 | | | | | | |
| | NaOH-D, cobas C set 66 ml | set | 38 | | | | | | |
| | NaOH-D/Basic wash set 2 x 1,8 lit. | set | 14 | | | | | | |
| | Ecotergent, cobas c311 set 60 ml | set | 29 | | | | | | |
| | SMS, COBAS C set 50 ml. | set | 2 | | | | | | |
| | Na Cl 9%, Cobas C set 50 ml. | set | 2 | | | | | | |
| | Acid wash solution set 2 x 1,8 lit. | set | 2 | | | | | | |
| | Sample Cleaner 1, cobas c set 12 x 59 ml. | set | 2 | | | | | | |
| | HbA1C TQ Haemolizing rg, cobas c set 51 ml. | set | 5 | | | | | | |
| | PreciControl ClinChem Multi 1, set 20 x 5ml | set | 2 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|--|--|------|---|--|--|--|--|--|--|
| | PreciControl ClinChem Multi 2, set 20 x 5ml | set | 2 | | | | | | |
| | PreciControl HbA1c norm set 4 x 1ml | set | 4 | | | | | | |
| | PreciControl HbA1c path set 4 x 1ml. | set | 4 | | | | | | |
| | RF II Control Set 2 x 2 x 1ml | set | 2 | | | | | | |
| | CFAS 12 x 3ml | set | 2 | | | | | | |
| | Cfas Lipids set 3 x 1ml | set | 2 | | | | | | |
| | Cfas Proteins set 5x1ml | set | 5 | | | | | | |
| | Cfas PAC set 3 x 1ml | set | 2 | | | | | | |
| | Cfas HbA1c set 3 x 2ml | set | 3 | | | | | | |
| | PRECISET R F set 5 x 1ml | set | 2 | | | | | | |
| | Kit Maintenance 1year Cobas C311 | set | 1 | | | | | | |
| | Kit Maintenance 6 months Cobas C311 | set | 1 | | | | | | |
| | Mixed-bed resin MBH 100 | buc. | 1 | | | | | | |
| | Lamp Halogen Assy 12V/50W | buc. | 2 | | | | | | |
| | Set cartuş (K 1-5microni-2 buc.;K1-1micron-1buc; Membrană Votron-1buc.) | buc. | 1 | | | | | | |
| | Diafragm vacuum pump | buc. | 1 | | | | | | |
| | Cell Set cobas C 311 3 x 6 buc. | set | 2 | | | | | | |
| | Cartridge Na | buc. | 2 | | | | | | |
| | Cartridge K | buc. | 2 | | | | | | |
| | Cartridge Cl | buc. | 2 | | | | | | |
| | Reference Electrode | buc. | 2 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|-------------------|---|------|----|--|--|--|--|--|--|
| | Cobas sample cup 5000pcs | set | 7 | | | | | | |
| 33696500-0 | Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automat PCE 210 3 diff (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul hematologic automat PCE 210 3 diff (anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014) | | | | | | | | |
| | Sol.diluent p/u PCE 210 set. 20 lit. | set | 8 | | | | | | |
| | Soluție de lizare p/u PCE 210 fl.500 ml | fl. | 7 | | | | | | |
| | Control hematologic cu 3 nivele p/u PCE 210 set . 6 fl. x 2.5 ml | set | 6 | | | | | | |
| | Soluție de spălare p/u PCE 210 fl.5000 ml | fl. | 3 | | | | | | |
| | Soluție concentrată Hipoclorid 0,5% p/u PCE 210 fl. 1000 ml | fl. | 3 | | | | | | |
| 33696500-0 | Pompa pentru PCE-210 | buc. | 3 | | | | | | |
| 33696500-0 | Baterie p/u PCE-210 | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500-0 | Șleif PCE-210 | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500-0 | Motor p/u pompă PCE 210 | buc. | 2 | | | | | | |
| 33696500-0 | Valvă cu 3 canale p/u PCE 210 | buc. | 1 | | | | | | |
| 33696500-0 | Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014) Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSnr.374 din 05.05.2014) | | | | | | | | |
| | Protrombină Time p/u C-3100 (Protrombină liofilizată în set cu bufer de Calciu, cantitate suficientă) set 4 x 5ml | set | 85 | | | | | | |
| | Fibrinogen Clauss p/u C-3100 | set | 32 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|-------------------|--|-----|----|--|--|--|--|--|--|
| | Reagent 1 set 4 x 2 ml | | | | | | | | |
| | Fibrinogen Clauss Imidazol p/u C-3100 Reagent 2 set 4 x 15 ml | set | 8 | | | | | | |
| | Cogulation control nivel I și II p/u C-3100 (Plasmă de control cu nivel normal p/u PT,FIB,TT,APTT set 4 x 1 ml | set | 26 | | | | | | |
| | Cogulation Calibrator p/u C-3100 (Plasmă de calibrare p/u PT,FIB,TT,APTT set 4 x 1 ml | set | 13 | | | | | | |
| | Auto Cuvettes p/u C-3100 (Cuve speciale p/u coagulometru C-3100 set 1000 buc | set | 17 | | | | | | |
| | Probe cleanser p/u C-3100 set 12 x 15 ml | set | 11 | | | | | | |
| | Cleanser p/u C-3100 set 5000 ml | set | 26 | | | | | | |
| 33696500-0 | Reagenții și consumabile pentru Analizatorul Hematologic SYSMEX XN-1000 (sistem închis) | | | | | | | | |
| | CELLPACK DCL 20 lit. - reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare | Buc | 43 | | | | | | |
| | SULFOLYSER 3 x 500 ml- reagent pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge | Set | 8 | | | | | | |
| | LYSERCELL WNR 5 lit.- reagent pentru lizarea eritrocitelor | Buc | 8 | | | | | | |
| | LYSERCELL WDF 2 lit.- reagent pentru lizarea eritrocitelor | Buc | 18 | | | | | | |
| | FLUOROCELL WNR 2 x 82 lit- reagent pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat | Set | 3 | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

CAPITOLUL V
FORMULARUL DE CONTRACT

| Formular | Denumirea |
|-----------------|------------------|
| F5.1 | Contract-model |



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

CONTRACT Nr. _____

de achiziționare a reagenți, accesorii, consumabile și piese de schimb pentru laborator

Cod CPV:

“ _____ ” 20__

_____ (localitatea)

| Furnizorul de bunuri | Autoritatea contractantă |
|--|--|
| _____ (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Vînzător</i> _____ (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de o parte, | IMSP AMT Rîșcani, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin directorul Valentina Pîslaru ,, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Statutului, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Cumpărător</i> _____ (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de altă parte, |

ambii (denumiți(te) în continuare *Părți*), au încheiat prezentul Contract referitor la următoarele:

Achiziționarea **a reagenți, accesorii, consumabile și piese de schimb pentru laborator**, conform cerințelor înaintate la licitație,

(denumirea bunului)
denumite în continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip
_____ nr. _____ din _____,
în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din

- a. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
- a) Specificația tehnică;
 - b) Specificația de preț;
 - c) *[adăugați alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc.]*
- b. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- c. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Cumpărător/beneficiar, Vânzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului/beneficiarului Bunurile și să înlătore defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- d. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătită conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

1.1. Vânzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Bunurile de Vânzător.

1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Când nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4. Termenele de garanție *[valabilitate, după caz]* a Bunurilor sînt indicate în Specificație.

2. Termeni și condiții de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în termenele prevăzute de graficul de livrare.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:
[Cerințele de mai sus trebuie prevăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]

2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel tîrziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele de mai sus.

3. Prețul și condiții de plată

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: _____ lei MD.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate va efectua în lei moldovenești.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi:

[Cerințele de mai sus trebuie revăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător și recepționate de către Cumpărător *[destinatar, după caz]* dacă:

- a) cantitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Lista bunurilor și graficul livrării și documentele de însoțire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;
- b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație;
- c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Vînzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Vînzător a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5. Standarde

5.1. Produsele furnizate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

6. Obligațiile părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

- a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de 3 zile calendaristice, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Cumpărător *[destinatar, după caz]*, în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Cumpărător *[destinatar, după caz]*.

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

7. Forța majoră

7.1. Părțile sînt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (războaie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pămînt, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai târziu de 10 zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în mod corespunzător de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

8. Rezilierea

8.1. Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral de către:

- a) Cumpărător în caz de refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
- b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;
- c) Vînzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor;
- d) Vînzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Partea inițiatore a rezilierii Contractului este obligată să comunice în termen de 10 zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de 3 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatore va iniția rezilierea.

9. Reclamații

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului în termen de ___ zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.3. Vînzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de ___ zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului despre decizia luată.

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vînzătorul este obligat, în termen de ___ zile, să livreze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.6. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întârziere sînt suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este _____, în cuantum de 5% din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 5% [indicați procentajul] din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea cu întârziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor nelivrate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5

% [indicați procentajul] din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întârzierea depășește 30 zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract și Vânzătorului i se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întârziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% [indicați procentajul] din suma Bunurilor neachitate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% [indicați procentajul] din suma totală a prezentului contract.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

- a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și
- b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

12. Dispoziții finale

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă conform legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

12.3. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului. Modificările și completările la prezentul Contract sînt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de ambele Părți.

12.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor terțe persoane fără acordul în scris al celeilalte părți.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în două exemplare în limba de stat a Republicii Moldova, câte un exemplar pentru Vânzător, Cumpărător.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării la Trezoreria de Stat a Ministerului Finanțelor, în cazul în care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local, sau la data semnării sau la o altă dată ulterioară indicată în acest contract în cazul în care gestionarea surselor financiare nu se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 2019.

12.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al părților și se consideră semnat la data aplicării ultimei semnături de către una din părți.

12.9. Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova, la data și anul indicate mai sus.

13. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

| Furnizorul de bunuri | Autoritatea contractantă |
|--|--|
| Adresa poștală: Telefon: Cont de decontare: Banca: Adresa poștală a băncii: Cod: Cod fiscal: | Adresa poștală: Telefon: Cont de decontare: Banca: Adresa poștală a băncii: Cod: Cod fiscal: |

14. Semnăturile părților

| Furnizorul de bunuri | Autoritatea contractantă |
|-----------------------------------|-----------------------------------|
| Semnătura autorizată: L.Ș. | Semnătura autorizată: L.Ș. |

Contabil:

Înregistrat Nr.:

Trezoreria:

Data: