

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea

Reactive și Consumabile pentru Laborator conform necesităților IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie pentru anul 2021.

prin procedura de achiziție

Concurs prin Cererea Ofertei de Preturi

1. Denumirea autorității contractante:

Instituția Medico-Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie.

2. IDNO: 1003600150598

Adresa: Municipiul Chișinău bd. Ștefan cel Mare 190

3. Numărul de telefon/fax: (022) 24-23-30

Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: Achizitii.imspsecto@gmail.com

4. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*

5. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Canțitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
1.1	Mediu Endo	Kg	2,0	Mediu Endo- Praf dehidratat, se folosește la diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare , ambalat-0,5kg. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				170.00
2	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
2.1	Discuri cu oxidaza	Bucata	200	Discuri din hârtie îmbibate cu dimetil-parafinilendiamin . Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				400.00
3	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
3.1	Discuri cu indol	Bucata	200	Discuri din hârtie îmbibate cu reactive Kovaci. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				500.00
4	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
4.1	Mediu Saburo Lichid	Kg	1	Mediu Saburo Lichid -Praful dehidratat, se folosește la controlul sterilității materialelor, ambalat-0,5kg. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				700.00

	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
5.1	Suspensie de galbenuş	Mililitru	400	Suspensie de galbenuş de ouă pentru diferențierea staphylococilor. Tipul reactivului-lichid, ambalat în flacoane a câte 100 ml. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				1300.00
6	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
6.1	Plazma de iepure	Fiole	40	Plazma de iepure liofilizată pentru diferențierea staphylococilor. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				3800.00
7	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
7.1	Ureea 40%-5ml	Flacon	5	Ureea 40% - adăos la mediu Kristensen. Tip reactiv-lichid, amb.-flacoane de 5 ml. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				130.00
8	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
8.1	Stafilococagar (geloza salina cu manitol)	Kg	1,5	Stafilococagar -Praf dehidratat se folosește pentru creșterea și diferențierea stafilococilor prin metoda de însămânțare., amb.-05, kg. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				1300.00
9	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
9.1	Coloranți după Gram	set	1	Coloranți pentru frotiuri după metoda Gram. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				500.00
10	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
10.1	Mediu cu Lizina	Kg	0,1	Se folosește pentru diferențierea stafilococilor prin metoda de însămânțare
Valoarea estimativă totală pe lot				500.00
11	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
11.1	Mediu Simmons	Kg	0,1	Praf dehidratant se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare
Valoarea estimativă totală pe lot				350.00
12	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
12.1	Candida agar	Kg	0,5	Praf dehidratant se folosește pentru cultivarea levurilor
Valoarea estimativă totală pe lot				4300.00
13	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
13.1	Mediu Kligler	Kg	0,1	Mediu Kligler -Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare, amb-0,1kg. Standarde de referință ISO 9001:2008,ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				500.00
14	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
14.1	Mediu coda (sds bulion)	Kg	0,1	Mediu coda (sds bulion)-Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare, amb-0,1kg. Standarde de referință ISO 9001:2008,ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				300.00
15	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
15.1	Mediu cu arghinină	Kg	0,1	Praf dehidratant se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare
Valoarea estimativă totală pe lot				450.00
16	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
16.1	Mediu MIO	Kg	0,1	Praf dehidratant se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare

Valoarea estimativă totală pe lot				1000.00
17	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
17.1	Latextest	buc	100	Se folosește pentru diferențierea streptococilor
Valoarea estimativă totală pe lot				800.00
18	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
18.1	Mediu Hugh Leifson	Kg	0,1	Praf dehidratant se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare
Valoarea estimativă totală pe lot				500.00
19	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
19.1	Geloza baza sânge	Kg	0,5	Praf dehidratant se folosește pentru metoda de însămânțare
Valoarea estimativă totală pe lot				500.00
20	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
20.1	Mediu dublu	buc	60	Mediu dublu format din două medii- mediu lichid și mediu solid într-un flacon, se folosește pentru controlul sterilitate.
Valoarea estimativă totală pe lot				3100.00
21	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
21.1	Mediu tioglicolat	Kg	1,0	Praf dehidratant se folosește pentru controlul sterilității
Valoarea estimativă totală pe lot				1000.00
22	Lotul Rondele cu antibiotic pentru laboratorul bacteriologic			
	Clindomicina	Buc	6	
	Azithromycina	Buc	7	
	Tetracyclina	Buc	7	
	Doxycyclina	Buc	2	
	Chloramphenicol	Buc	7	
	Rifampicina	Buc	7	
	Gentamicina	Buc	8	
	Tobramycina	Buc	6	
	Amikacina	Buc	8	
	Cefoperazon/sulbactam	Buc	3	
	Ofloxacina	Buc	4	
	Ciprofloxacina	Buc	8	
	Levofloxacina	Buc	6	
	Cephalotina	Buc	8	
	Cefuroxim	Buc	6	
	Cephalexina	Buc	4	
	Cefaclor	Buc	4	
	Ceftazidim	Buc	3	
	Cefepim/acid clavulic	Buc	3	
	Ceftazidim/Acid Clavulanic	Buc	4	
	Ceftriaxon	Buc	8	
	Ceftriaxon/sulbactam	Buc	4	
	Cefoperazon	Buc	8	
	Cefepim	Buc	4	
	Cefoxitina	Buc	8	
	Cefotaxim	Buc	4	
	Cefotaxim/ Acid Clavulanic	Buc	4	
	Amoxyclav	Buc	8	
	Co-trimaxozol	Buc	6	
	Piperacilina	Buc	1	
	Aztreonam	Buc	1	
	Piperacilina/tazobactam	Buc	1	
	Ticarcilina	Buc	1	
	Ticarcilina/acid clavulanic	Buc	1	
	Azlocilina	Buc	1	

	Ampicillina	Buc	2	
	Ampicillina/sulbactam	Buc	8	
	Nistatina	Buc	1	
	Ketoconazol	Buc	1	
	Fluconazol	Buc	1	
	Itraconazol	Buc	1	
	Amphotericina	Buc	1	
	Imipinem	Buc	4	
	Linezolid	Buc	4	
	Teicoplanina	Buc	4	
	Clotrimazol	Buc	1	
	Variconazol	Buc	1	
	Meropinem	Buc	2	
	Amoxacilina	Buc	2	
	E teste pentru determinarea concentrației minime de inhibiție prin metoda difuzimetrică Vancomicina	Buc	10	Stripuri
	Mediul Muller Hinton	Kilogram	2,0	Mediul Muller Hinton -Praf dehidratat se folosește pentru aprecierea sensibilității la antibiotic, amb.0,5kg. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				20000.00
23	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
23.1	Ulei de vazilină 1 fl. = 100 ml	Fl.	10	Se folosește pentru crearea condițiilor anaerobe
Valoarea estimativă totală pe lot				200.00
24	Specificații standard pentru investigații microbiologice			
24.1	Enterococ agar	Kg	0,5	Praf dehidratant se folosește pentru creșterea și diferențierea enterococilor prin metoda de însămânțare
Valoarea estimativă totală pe lot				1600.00
25	Eprubeta sterilă cu tampon	Bucata	120 0	Tub din polipropilenă cu tampon steril. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				850.00
26	Tampon steril în ambalaj individual	Buc	3000	Tampon steril pe baghetă de lemn cu lungimea- 15- 20 cm în ambalaj individual. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				1000.00
27	Cutii Petri steril	Bucata	5000	Cutii Petri cu diametru 8-10 cm. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot				5000.00
28	Test bio pentru controlul autoclavelor (1fl.*25)	Buc	1	Test imbibat cu b. Stearotermophylus pentru controlul autoclavelor
Valoarea estimativă totală pe lot				400.00
29	Eprubeta vacumata, sterile cu K3EDTA 9ml.	Buc	600	Eprubeta vacumata, sterile cu K3EDTA 9ml.
Valoarea estimativă totală pe lot				2000.00
30	Eprubete cu granule din metacrilat	Buc	8000	Volum 4-5ml cu etichetă și dop(12x86mm)
Valoarea estimativă totală pe lot				14500.00
31	Eprubete tip K3 EDTA 5ml cu capac și etichetă, 12x84 mm	Buc	200	Eprubete tip K3 EDTA 5ml cu capac și etichetă, 12x84 mm;
Valoarea estimativă totală pe lot				200.00
32	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 4-5 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă	Buc	200	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 4-5 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă;
Valoarea estimativă totală pe lot				300.00

	Eprubete sterile de 15 ml, cu capac ventilat(cu orificii în capac și filtru)	Buc	200	Eprubete sterile de 15 ml, cu capac ventilat(cu orificii în capac și filtru)	
Valoarea estimativă totală pe lot					350.00
34	Standard turbiditate Mk. Farland(0,5;1)	set	1	Se folosește pentru pregătirea inoculatului pentru aprecierea sensibilității la antibiotice	
Valoarea estimativă totală pe lot					1500.00
34	Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice, ambalate separat.	Buc	600	Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice, ambalate separat	
Valoarea estimativă totală pe lot					500.00
35	Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 10ml.	Buc	400	Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 10ml	
Valoarea estimativă totală pe lot					700.00
36	Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 25ml.	Buc	200	Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 25ml	
Valoarea estimativă totală pe lot					800.00
37	Unitate de filtrare a solutiilor cu filtru 0,2μm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 500ml cu capac, ambalata separat, apirogenic, steril.	Buc	60	Unitate de filtrare a solutiilor cu filtru 0,2μm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 500ml cu capac, ambalata separat, apirogenic, steril..	
Valoarea estimativă totală pe lot					25500.00
38	Eprubete de 5 -8 ml pe gel cu clot activator pentru sânge	Buc	400	Eprubete de 5 -8 ml pe gel cu clot activator pentru sânge.	
Valoarea estimativă totală pe lot					500.00
39	Criotuburi de 1,8 ml pentru crioconservare ser, pentru seroteca.	Buc	200	Criotuburi de 1,8 ml pentru crioconservare ser, pentru seroteca	
Valoarea estimativă totală pe lot					550.00
40	Vârfuri plastic (albastre)	Buc	2000 0	200-1000mkl	
Valoarea estimativă totală pe lot					2000.00
41	Eprubete pentru lucru	Buc	5000	Volum 10 ml, poliester, fără capac, fund conic, 16x100	
Valoarea estimativă totală pe lot					15000.00
42	LOTUL Tulpini de referință control calității				
42.1	Tulpini de referință control calității E. coli ATCC 25922	Buc	1	Tulpini de referință control calității E. coli ATCC 25922	
42.2	Tulpini de referință control calității S. Aureus ATCC 25923	Buc	1	Tulpini de referință control calității S. Aureus ATCC 25923	
42.3	Tulpini de referință control calității C. albicans ATCC 10231	Buc	1	Tulpini de referință control calității C. albicans ATCC 10231	
42.4	Tulpini de referință control calității P. Aeruginosa ATCC 27853	Buc	1	Tulpini de referință control calității P. Aeruginosa ATCC 27853	
Valoarea estimativă totală pe lot					6000.00

	Lotul Expres teste diagnostice pentru analiza urinei			
43.1	Leucocite, nitrați, urobilinogen, proteina, pH, sânge, SG, corpi cetonici, bilirubina, glucoza	Buc	50	Stripuri pentru analizatorul de urină compatibil cu Clinitek Status+
Valoarea estimativă totală pe lot				5200.00
44	Lotul Teste			
44.1	Proteina C Reactivă (CRP)	set	15	Flacon 5 ml, 100 teste
44.2	ASLO	set	5	Flacon 5 ml, 100 teste
44.3	Factor reumatoid	set	5	Flacon 5 ml, 100 teste
44.4	Troponin I	Buc	200	Teste imunocromatografice
44.5	D - dimeri	Buc	400	Teste imunocromatografice
Valoarea estimativă totală pe lot				6500.00
45	Lotul Toliclon			
45.1	Toliclon anti-A	fl	12	1 flacon X 10 ml
45.2	Toliclon anti-B	fl	12	1 flacon X 10 ml
45.3	Toliclon anti- AB	fl	5	1 flacon X 10 ml
45.4	Toliclon anti- D super	fl	15	1 flacon X 10 ml
Valoarea estimativă totală pe lot				2000.00
46	Hemoglobina Drabkin	ml	150	1 flacon X 50 ml concentrat, pentru pregătirea a 1000 ml de soluție de lucru
Valoarea estimativă totală pe lot				250.00
47	Vazelina medicala	kg	20	Substanță grasă, derivată din petrol. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 fi/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).
Valoarea estimativă totală pe lot				1500.00
48	Ceșcuțe Petri (petri dishes), plastic, sterile, cu diametrul de 6 cm, ambalate câte 10, 20 unități, H60x15 D8054-1CS.	buc	200	Ceșcuțe Petri (petri dishes), plastic, sterile, cu diametrul de 6 cm, ambalate câte 10, 20 unități, H60x15 D8054-1CS. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
Valoarea estimativă totală pe lot				4000,00
49	Aerosol cu conținut de dioxid de titan nanocristalin cu ioni de argint monovalenți legați covalent, în prezența Clorurei de Benzalconiu, 125 ml	buc	200	Aerosol (sprey) Compoziție: TiAB (dioxid de titan nanocristalin cu ioni de argint monovalenți legați covalent, în prezența Clorurei de Benzalconiu), Kaolin, Hialuronat de Sodiu, Dioxid de Siliciu. Propulsor LPG: N-butan. 125 ml. Certificări: - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - certificatul de înregistrare de stat/certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale; - Fisa tehnica de securitate a produsului chimic; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. - instructiunea de utilizare în limba de stat
Valoarea estimativă totală pe lot				28000.00

**Lotul 50 Reagenți pentru analizorul biochimic
"RESPONS 910" (sistem închis)**

N r	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	ALAT/GPT	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
2	ASAT/GOT	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5

	Albumina	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	3
	Fosfotaza alcalină	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	2
5	Alfa-Amilaza	Ambalaj cu cod de bare 4x120teste	set	3
6	Bilirubina totală	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
7	Bilirubina directă	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
8	Colesterol	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	2
9	Creatinina	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	3
10	Glucoza	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	7
11	Ureea	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
12	Cloride	Ambalaj cu cod de bare 4x50teste	set	3
13	Acid uric	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	2
14	Proteina totală	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	6
15	Gamma-GT	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	1
16	Lipaza	Ambalaj cu cod de bare 4x120teste	set	1
17	Cleaner respons 910	Ambalaj cu cod de bare 4x60ml	set	7
18	Calibrator universal cu parametri pentru Respons 910	Flacoane de 3 ml	flacoane	6
19	Control cu valori normale p/u Respons910	Flacoane de 5ml	flacoane	10
20	Control cu valori patologice p/u Respons910	Flacoane de 5ml	flacoane	10
21	Cuve de reagenți	256x15	cutie	10
22	Lampă fotometrică		buc	1
23	Cupe-adaptor 1,5ml	1set/5buc-negre	set	3
24	Set anual de mentenanță	Set anual de mentenanță Maintenance kitt	set	1
Valoarea estimativă totală pe lot				200000.00

Lotul 51 Consumabile pentru analizorul Rapidpoint 500 (sistem închis)				
Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Cartus de masurare, 100 teste	Compatibil cu analizatorul RapidPoint 500	Bucăți	10
2	Cartus de spalare	Compatibil cu analizatorul RapidPoint 500	Bucăți	8
Valoarea estimativă totală pe lot				263000.00

Lotul 52 Reagenți pentru Coagulometru Helena 1 C				
Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Control plasma Normal	Control plasma Normal	set	1
2	Control plasma Patologica nivel B	Control plasma Patologica nivel B	set	1
3	Control plasma Normal nivel H	Control plasma Normal nivel H	set	1
4	Cuvete Coagulometru Helena 1 C	Cuvete Coagulometru Helena 1 C	buc	14000
5	Fibrinogen 50 Clauss	Fibrinogen 50 Clauss	set	20
6	Tromboplastin	Tromboplastin	set	20
Valoarea estimativă totală pe lot				16000.00

Lotul 53 Reagenți pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32				
Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Diluent ERMA pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32-	Diluent ERMA pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32-	buc	16

	Soluție de spălare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	Soluție de spălare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	buc	48
3	Soluție de lizare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	Soluție de lizare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	buc	17
4	Set de calibrare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	Set de calibrare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	buc	4
5	Soluție concentrată de hipoclorid 0,5%	Soluție concentrată de hipoclorid 0,5%	Litri	1
Valoarea estimativă totală pe lot				41000,00

Lotul 54 Pahare de laborator				
Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Pahare de laborator de 1000ml	Utilizare pregătirea soluției și spălare tesuturi în cadru băncii. Caracteristicidin sticla de borosilicat cu peretii groși, volumul 1000 ml, cu gradare.	buc	4
2	Pahare de laborator de 2000 ml	Utilizare pregătirea soluției și spălare tesuturi în cadru băncii. Caracteristicidin sticla de borosilicat cu peretii groși, volumul 2000 ml, cu gradare.	buc	4
Valoarea estimativă totală pe lot				500,00

Cerințele generale

1. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.
2. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate în limba de stat.
3. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate mai mari.
4. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu!
5. Reagenții propuși să fie de la același producător.
6. Calibratorii, standardele și materiale de control trebuie să corespundă setului de reagenți, adică să fie incluse în setul de reagenți.
7. La cerere de prezentat mostre pentru testare în timp de 3 zile.
8. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant).
 - * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele :
 - Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.
 - Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului.
 - *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.
 - * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.

Cerinte pentru lotul Reagenți pentru analizorul biochimic "RESPONS 910" (sistem închis)

1. Documente de calificare pentru analizor de la producător, anexa pentru calibrator universal și controale.
2. Cerințe reagenți-containere compatibile cu RESPONS 910, cu cod de bare, mono- și bireagenți.
3. Calibrator universal din ser uman cu toți parametrii indicați în lista de reagenți.
4. Control Normal și Patologic din ser uman cu indicii pentru toți parametrii indicați în lista de reagenți cu valori pentru RESPONS 910

6. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): Pentru toate loturile.
7. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.
8. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: din momentul semnării contractului până la 31.12.2021, la solicitare în timp de 2 zile de la comanda beneficiarului. DDP - Franco destinație vămuită.
9. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2021
10. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu
11. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):
12. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
	Garanția pentru ofertă 1%	Conform F3.2 din Documentația Standart. Scrisoare de garanție bancară eliberată de o bancă autohtonă sau transfer la contul autorității contractante: BC "Moldindcombank" SA filiala „REMIZ” Codul bancii MOLDMD2X317 Garanție bancară- MD36ML000000002251617418	da
	Oferta de preț	Formularul ofertei F 3.1 confirmată prin semnătura și ștampila participantului	da
	Formularul ofertei F 4.1 Formularul ofertei F 4.2	Original confirmat prin aplicarea stampilei și semnăturii participantului	da
	Garanția de bună execuție de 5% (în cazul semnării contractului)	Scrisoare de garanție bancară eliberată de o bancă autohtonă sau transfer la contul autorității contractante: BC "Moldindcombank" SA filiala „REMIZ” Codul bancii MOLDMD2X317 Garanție bancară- MD36ML000000002251617418	da
	Certificat de calitate internațională ISO (9001:2003), CE	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	da
	DUAE	Semnat electronic de către operatorul economic Obligatoriu	da
	Cerințe obligatorii :	Operatorii la solicitare vor prezenta mostre în termen de 3 zile	da
	Metoda și condițiile de plată vor fi	Prin transfer în termen de 30 zile după prezentarea facturii	da
	Mostre	Prezentarea în decurs de trei zile	da

13. Motivul recurgerii la procedura accelerată (licitației deschisă) conform planului de achiziții.
14. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):
15. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):
16. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Prețul cel mai scăzut și calitatea produsului.
17. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Pondere%
	Pretul cel mai scazut pe lot si calitatea produsului	

18. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: conform termenului stabilit SIA "RSAP".
 - pe: conform termenului stabilit SIA "RSAP".
19. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
20. Termenul de valabilitate a ofertelor: **90 de zile**
21. Locul deschiderii ofertelor: *SIA RSAP*
22. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
23. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".
24. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: în limba de stat
25. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene:
26. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
*Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*
27. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul):
28. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare 01.03.2022
29. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:
30. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: conform termenului stabilit SIA "RSAP".

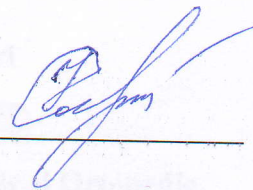
31. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

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

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

33. Alte informații relevante: **nu**

Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții:
Coșpormac Igor



Descrierea bunului achiziționat	Unitatea de măsură	Cantitate	Referința tehnică depunând publicarea, Standard de referință	Valoarea estimată pe lot
Mediu de lucru pentru imprimarea...	kg	20	Mediu de lucru Prof. de imprimare...	200.00
...
...
...
...
...
...
...
...
...
...