

**ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE
NEGOCIATE**

privind achiziționarea de Reactivi și consumabile de laborator pentru dispozitive medicale de tip închis și semiînchis
pentru anul 2022

(se indică obiectul achiziției)
prin procedura de achiziție _____ Cererea Ofertelor de Preturi
(tipul procedurii de achiziție)

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): **Da**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://csnisporeni.md/wp-content/uploads/2022/03/Plan-achizitii-2022.pdf>

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Centrul de Sănătate Nisporeni**
2. IDNO: **1007609005770**
3. Adresa or. Nisporeni, str.Toma Ciorbă,nr.40
4. Numărul de telefon/fax: **0264-2-34-72**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **cs.nisporeni@ms.md**
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **prestator public de servicii medicale**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33696500-0	Lotul 1 Reagenți,calibratori și material de control p/u analiz. biochimic automat A 25 (sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)			ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor	281775,4

					trebuie să fie compatibil cu analizorul A-25, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
		<i>Bilirubin (Direct) 5*50 ml new</i>	Ambalaj	4	
		<i>Triglycerides 10*50 ml</i>	Ambalaj	11	
		<i>Cholesterol 10*50 ml</i>	Ambalaj	15	
		<i>α-Amylase Direct 5*20 ml</i>	Ambalaj	17	
		<i>Aspartate Aminotransferase AST/GOT) 5*50ml</i>	Ambalaj	20	
		<i>Bilirubin (Total) 5*50 ml new</i>	Ambalaj	20	
		<i>Alanine Aminotransferase (ALT/GPT) 5*50 ml</i>	Ambalaj	20	
		<i>Biochemistry Human Control Serum Level I 5*5 ml</i>	Ambalaj	3	
		<i>Uric Acid 10*50 ml</i>	Ambalaj	10	
		<i>Rheumatoid Factors (RF) 1*50 ml</i>	Ambalaj	24	
		<i>Urea /Bun -UV 5*50 ml</i>	Ambalaj	20	
		<i>C-Reactive Protein (CRP) 2*50 ml</i>	Ambalaj	24	
		<i>Cholesterol LDL Direct 4*20 ml</i>	Ambalaj	20	
		<i>CRP/CRP-hs STANDART 1 ml</i>	Ambalaj	10	
		<i>Protein (Total) 10*50 ml</i>	Ambalaj	2	
		<i>Human Calibrator 5*5 ml</i>	Ambalaj	5	
		<i>Hemoglobin A1C control (NORMAL) 0.5 ml</i>	Ambalaj	4	

		<i>Creatinine 10*50 ml</i>	Ambalaj	12		
		<i>Anti-Streptolysin O (ASO) 1*50 ml</i>	Ambalaj	24		
		<i>Magnesium 5*20 ml</i>	Ambalaj	5		
		<i>Rheumatoid Factors (RF) STD 3 ml</i>	Ambalaj	10		
		<i>Iron Ferrozine 5*50 ml</i>	Ambalaj	5		
		<i>Rheumatoid Control Serum Level II 3*1 ml</i>	Ambalaj	8		
		<i>Rheumatoid Control Serum Level I 3*1 ml</i>	Ambalaj	8		
		<i>Anti-Streptolysin (ASO) Standart 1 ml</i>	Ambalaj	10		
		<i>Hemoglobin A1C control (ELEVATED) 0.5 ml</i>	Ambalaj	4		
		<i>Cholesterol HDL Direct 4*20 ml</i>	Ambalaj	24		
		<i>Alkaline Phosphatase (ALP)-AMP 5*20 ml</i>	Ambalaj	7		
		<i>Hemoglobin A1C- Direct (HbA1C-DIR) 72 ml</i>	Ambalaj	4		
		<i>Biochemistry Human Control Serum Level II 5*5 ml</i>	Ambalaj	3		
		<i>Glucose 10*50 ml</i>	Ambalaj	15		
		<i>Hemoglobin A1C-Direct (Hb1C-DIR) standards 4*0.5 ml</i>	Ambalaj	4		
		<i>Albumine 5*50 ml</i>	Ambalaj	4		
		<i>Calcium Arsenazo 10*50 ml</i>	Ambalaj	2		
		<i>Phosphorus 5*20 ml</i>	Ambalaj	7		
	33696500-0	Lotul 2 Consumabile p/u analiz. biochimic automat A 25 (sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)	Ambalaj			186630,72

		<i>Sample Wells (1000 units) (cuva pentru ser)</i>	Ambalaj	17	specific p/u A 25 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc.	
		<i>Reactions Rotor (10 units)</i>	Ambalaj	104	specific p/u A 25 set 10 buc.	
		<i>Washing solution 1L (Solutie de spalare)</i>	Ambalaj	2	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set	
		<i>Concentrated Liquid System 1000 ml (Solutie concentrata de sistem)</i>	Ambalaj	2	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set	
		<i>CONCENTRATED WASHING SOLUTION</i>	Ambalaj	2	fl. 100 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, Ambalaj 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	
		<i>Lamp A-25</i>	Ambalaj	2	Halogen lamp pentru A 25 6v 10w timp de lucru >2000 ore	
		<i>Thick probe</i>	Ambalaj	2	material: oțel inoxidabil	
33696500-0		Lotul 3 Reagenți,calibratori și material de control p/u	Ambalaj			61022,02

		analiz. hematologice automat 3diff Mindray BC 3600 (sist. închis) (a.17Ord.MS nr.374din05.05.14), accesorii /consumabile/piese de schimb(a.18 Ord.MS nr.374din05.05.14)			
		M-30 Diluent set 20 lit. p/u Mindray	Ambalaj	29	set 1 x 20 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
		M-30 Lyse set 0.5 lit. p/u Mindray	Ambalaj	10	set 1 x 500 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
		M-30 RINCE set 5.5 lit. p/u Mindray	Ambalaj	26	set 1 x 5.5 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.

		Probe cleanser fl. 50 ml p/u Mindray	Ambalaj	25	flac 1 x 50 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
		B-30 Material de control hematologic set 3 x 3,0 ml p/u Mindray	Ambalaj	6	set 9 ml (3fl. x 3.0 ml). Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
		Hîrtie termo pentru Mindray	Ambalaj	39	Hirtie termo 50 mm x 18 m	
33696500-0		Lotul 4 Hematologie				11210
		Diluent ERMA	unit	3	20l, 3459, Avantor/382200000	
		Cymet	unit	3	BS3 CN FREE 500 ML/2982/38220000	
		Detectoterge	unit	5	BS 900 ml 2970/38220000	
		Set de control pentru analizatorul hematologic 8 param.	set	1	LNH 38220000	
		Soluție concentrată de hipoclorid 0,5% pentru PCE	unit	1	2828900	
		Lotul 5 Imunologice				29200

		HBsAg One Ultra, 96 teste,	set	10	DP/382200000	
		HCV Ab ELISA 96 teste	set	2	DP/382200000	
		Tromboplastin	set	10	BIO-TP 6x4ml/ 382200000	
		Fibrinogen 50 Clauss (5556)	set	2	50 Clauss (5556)	
		Antigen Cardiopinic	set	5	RMP	
		Lotul 6 Biochimie				5890
		Glucosa PAP	set	1	SL 4x250 ml, cu standard Elitech/382200000	
		ASAT 4+ 1SL	set	1	5x125ml, Elitech/382200000	
		ALAT 4+1SL	set	1	5x125ml, Elitech/382200000	
		Bilirubin total+direct	set	2	2x125ml, Elitech/382200000	
		Urea UV SL	set	2	5x125 ml, cu standard, Elitech/382200000	
		Creatinin Jaffe	set	2	4*250 Elitech/382200000	
		Cholesterol SL	set	1	4x250 ml, cu standard Elitech/382200000	
		Amilaza SL	set	1	2x50 ml Elitech/382200000	
		Lotul 7 Consumabile				23370
		Medi -test Combi	set	75	11/100 teste/382200000- mai mulți parametri	
		Ulei de imersie	unit	2	100 ml	
Valoarea estimativă totală						599099

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora.

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

- 1) Pentru un singur lot;
- 2) **Pentru mai multe loturi;**
- 3) Pentru toate loturile;
- 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant _____

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

(indicați se admite sau nu se admite)

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: livrarea se va efectua pe parcursul anului 2022, la solicitarea în scris a autorității contractante în termen de 5 zile de la comandă

13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2022

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

(indicați da sau nu)

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

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod.de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	Cerere de participare	Conform anexei nr. 7 la Documentația standard aprobată prin Ordinul ministrului finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin semnătura electronică a ofertantului	Obligativiu
2.	Declarație privind valabilitatea ofertei	Conform anexei nr. 8 la Documentația standard aprobată prin Ordinul ministrului finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin semnătura electronică a ofertantului	Obligativiu
3	Propunerea tehnică	Conform anexei nr. 22 (Specificații tehnice) la Documentația standard aprobată prin Ordinul ministrului finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin semnătura electronică a ofertantului	Obligativiu
4	Propunerea financiară	Conform anexei nr. 23 (Specificații de preț) la Documentația standard aprobată prin Ordinul ministrului finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin semnătura electronică a ofertantului	Obligativiu
5	Formularul Standard al Documentului Unic de Achiziții European (DUAE)	Se va completa conform modelului atașat în SIARSAP Mtender Confirmat prin semnătură electronică	Obligativiu
6	Certificat privind efectuarea sistematica a platii impozitelor, contribuțiilor eliberat de Inspectoratul Fiscal	Copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligativiu
7	Extras din Registrul de Stat al persoanei juridice	Copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligativiu
8	Documente ce demonstrează corespunderea calității ofertei cu prevederile Cerințelor generale specificate în Ordinul MS Nr. 701 din 18.10.2010	Confirmată prin semnătura electronică a ofertantului	Obligativiu
9	Licența de activitate (copie)	Confirmată prin semnătura electronică a ofertantului	Obligativiu
10	Ultimul raport financiar	Confirmat prin semnătura electronică a ofertantului	
11	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.	Conform Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24 noiembrie 2020 În termen de 5 zile de la data comunicării rezultatului procedurii de achiziție publică, ofertantul desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante	Obligativiu pentru câștigătorii procedurii

17. Garanția pentru ofertă, după caz _nu se solicită, cuantumul _____ - _____.

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz _____, cuantumul _____ - _____.
19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz _____ nu se aplică
20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): licitația electronică
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): _____
22. Ofertele se prezintă în valuta _____ lei _____ MD _____
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai mic preț pe lot (fără TVA), cu corespunderea tuturor cerințelor.

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	Nu se aplică	

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- conform SIA RSAP /până la: [ora exactă] _____
 - pe: [data] _____
26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile
28. Locul deschiderii ofertelor: _____ SIA RSAP _____
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
29. 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.
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba de stat
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: Nu
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
32. 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
33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): -
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:-
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: Nu a fost publicat un astfel de anunț
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: conform SIA RSAP
37. 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 acceptă
Sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
Facturarea electronică	Se acceptă
Plățile electronice	Se acceptă

38. 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): N (se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru **Tăbăcaru Vera**



[Handwritten signature]