

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea *Reagenților și consumabilelor de laborator – sistem închis pentru anul 2025*

Licitatie deschisă

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Spitalul Clinic de Recuperare și Îngrijiri Cronice
2. IDNO: 1003600150716
3. Adresa mun. Chișinău, Str. Pușkin 51
4. Numărul de telefon/fax: 022 267 047
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: www.scms.md, scms@ms.md, achizitii.scms@gmail.com.
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): instituție medico – sanitară publică
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 sau lucrărilor	Unitate de măsură	Cantitate	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	Lot nr.1: Imunocromatografie					7 425,00
1.1	33696500-0	Determinarea HBsAg	Buc.	200	Caseta. Metoda imunocromatografică calitativă. Determinarea rapidă prin test calitativ a markerilor hepatitei virale B: HBsAg. Specificitate > 95 %. Sensibilitate > 95%. Certificate de calitate de la producător, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
1.2	33696500-0	Determinarea Anti-HCV	Buc.	200	Caseta. Metoda imunocromatografică calitativă. Determinarea rapidă prin test calitativ a markerilor hepatitei virale C: Anti-HCV. Specificitate > 95 %. Sensibilitate > 95%. Certificate de calitate de la producător, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	

1.3	33696500-0	Determinarea Anti-HAV	Buc.	75	Caseta. Metoda imunocromatografică calitativă. Determinarea rapidă prin test calitativ a markerilor hepatitei virale A: Anti-HAV. Specificitate > 95 %. Sensibilitate > 95%. Certificate de calitate de la producător, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
1.4	33696500-0	Determinarea Markerii Cardiaci test triplu TnI/CK-MB/Myo	Buc.	50	Caseta. Metoda imunocromatografică calitativă. Specificitate > 95 %. Sensibilitate > 95%. Certificate de calitate de la producător, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
2	Lot nr.2: Imunofluorescență sau FIA, test rapid cantitativ				32 900,00
2.1	33696500-0	Procalcitonin a. Test rapid cantitativ. Metoda FIA sau Imunofluorescență	Buc.	50	(I) Analiza cantitativă a Procalcitoninei. Metoda: FIA sau Imunofluorescență, test rapid. Reagenți încorporați în casete sau cătușuri, ambalate individual pentru fiecare investigație aparte. Certificate de calitate de la producător, CE, IVD pentru kit. (II) Agentul economic câștigător, obligator să ofere reader ca macroaccesoriu de însoțire a kiturilor cu reagenți încorporați în casete sau cătușe, doar pe perioada utilizării volumului te teste contractate/achiziționate. Certificate de calitate de la producător, CE, IVD pentru reader. (III) Kituri de reagenți imunologici încorporați în casete sau cătușuri compatibil cu reader accesoriu prin: (a) cod de bare care codifică denumirea testului; (b) construcția cătușului sau casetei. (IV) Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare codificată și programată în chip ca parte componentă a fiecărui kit de casete sau cătușeuri. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
2.2	33696500-0	Markerii cardiaci CK-MB. Test rapid	Buc.	200	(I) Analiza cantitativă a Markerilor cardiaci - CK-MB. Metoda: FIA sau Imunofluorescență, test rapid. Reagenți încorporați în casete sau

		<p>cantitativ Metoda: FIA sau Imunofluoriscentă</p>			<p>cărțușuri, ambalate individual pentru fiecare investigație aparte. Certificate de calitate de la producător, CE, IVD pentru kit. (II) Agentul economic cîștigător, obligator să ofere analizator-reader ca macroaccesoriu de însoțire a kiturilor cu reagenți încorporați în casete sau cărțușe, doar pe perioada utilizării volumului te teste contractate/achiziționate. Certificate de calitate de la producător, CE, IVD pentru reader. (III) Kituri de reagenți imunologici încorporați în casete sau cărțușuri compatibil cu reader accesoriu prin: (a) cod de bare care codifică denumirea testului; (b) construcția cărțușului sau casetei. (IV) Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare codificată și programată în chip ca parte componentă a fiecărui kit de casete sau cărțușuri. Conform anei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.</p>	
2.3	33696500-0	<p>Markeri cardiaci Troponina T sau I. Test rapid cantitativ Metoda: FIA sau Imunofluoriscentă</p>	Buc.	400	<p>(I) Analiza cantitativă a Markerilor cardiaci - Troponina T sau I. Metoda: FIA sau Imunofluoriscentă, test rapid. Reagenți încorporați în casete sau cărțușuri, ambalate individual pentru fiecare investigație aparte. Certificate de calitate de la producător, CE, IVD pentru kit. (II) Agentul economic cîștigător, obligator să ofere reader ca macroaccesoriu de însoțire a kiturilor cu reagenți încorporați în casete sau cărțușe, doar pe perioada utilizării volumului te teste contractate/achiziționate. Certificate de calitate de la producător, CE, IVD pentru reader. (III) Kituri de reagenți imunologici încorporați în casete sau cărțușuri compatibil cu reader accesoriu prin: (a) cod de bare care codifică denumirea testului; (b) construcția cărțușului sau casetei. (IV) Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare codificată și programată în chip ca parte componentă a fiecărui kit de</p>	

					casete sau cătușeuri. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
2.4	33696500-0	Hîrtie termosensibilă	Buc	100	Hîrtie termosensibilă absolut compatibilă cu reader oferit pentru testele contractate a lotului.	
3	Lot nr.3: Analizatorul automat Sysmex CA 560					260 400,00
3.1	33696500-0	Tromborel S	ml	1160	Reagent liofilizat, împachetare 10x4mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.2	33696500-0	Thrombin	ml	560	Reagent liofilizat, împachetare 10x1mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.3	33696500-0	Owren's Veronal Buffer	ml	1050	Reagent gata de lucru, împachetare 10x15mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.4	33696500-0	Actin FS	ml	220	Reagent gata de lucru, împachetare 10x2mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.5	33696500-0	Calciu Clorid	ml	300	Reagent gata de lucru, împachetare 10x15mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.6	33696500-0	CA Clean I	ml	3750	Reagent gata de lucru, împachetare 50 mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560/660. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.7	33696500-0	CA Clean II	ml	500	Reagent gata de lucru, împachetare 500 mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.8	33696500-0	Cuve de reacții	Buc.	25000	Cuve de reacții compatibili cu analizator de hemostază automat	

					Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.9	33696500-0	Control Plasma umană nivel Normal	ml	70	Reagent liofilizat, împachetare 10x1mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.10	33696500-0	Control Plasma umană nivel Patologic	ml	70	Reagent liofilizat, împachetare 10x1mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.11	33696500-0	PT Multicalibrat or	ml	6	Reagent liofilizat, împachetare 6x1mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.12	33696500-0	Plasma Umană Standard	ml	10	Reagent liofilizat, împachetare 10x1mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.13	33696500-0	Ci-trol	ml	60	Reagent liofilizat, împachetare 10x1mL, compatibil cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.14	33696500-0	Cuve 4 mL, pentru reagenți	Buc.	1000	Cuve de plastic pentru reagenți compatibili cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.15	33696500-0	Set de mentenanța	Buc.	2	Set de mentenanță anuală compatibili cu analizator de hemostază automat Sysmex CA 560. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
3.16	33696500-0	Hîrtie termosensibilă	Buc	100	Hîrtie termosensibilă absolut compatibilă cu analizatorul din lotului dat.	
4	Lot nr. 4: A15, BioSystems					401 096,00

4.1	33696500-0	Microalbumina în urină	ml	100	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -1x40 mL + R ₂ -1x10 mL, metoda imunoturbidimetrie, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.2	33696500-0	Microalbumina Standard	ml	2	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1x1 mL, pentru calibrarea reagentului pentru determinarea cantitativă a Microalbuminei în urină, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.3	33696500-0	HbA1C-Direct BA	ml	288	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -2x60 mL + R ₂ -2x12 mL, metoda imunoturbidimetrie, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.4	33696500-0	HbA1C Control Normal	ml	0,5	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1x0,5 mL, pentru control intern de calitate a reagentului HbA1C-Direct, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.5	33696500-0	HbA1C Control Patologic	ml	0,5	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1x0,5 mL, pentru control intern de calitate a reagentului HbA1C-Direct, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.6	33696500-0	HbA1C-Direct Standard	ml	2	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 4x0,5 mL, calibrarea metodei imunoturbidimetrie pentru HbA1C-Direct, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform

					anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.7	33696500-0	Amilaza totală IFCC	ml	2100	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 5x20 mL, metoda cinetică spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.8	33696500-0	ALT/GPT IFCC	ml	3750	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -5x40 mL + R ₂ -5x10 mL, metoda cinetică spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.9	33696500-0	AST/GOT IFCC	ml	3750	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -5x40 mL + R ₂ -5x10 mL, metoda cinetică spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.10	33696500-0	ALP-AMP IFCC	ml	1200	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -5x16 mL + R ₂ -2x10 mL, metoda cinetică spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.11	33696500-0	GGTP IFCC	ml	2250	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -5x40 mL + R ₂ -5x10 mL, metoda cinetică spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.12	33696500-0	LDH IFCC	ml	250	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -5x40 mL + R ₂ -5x10 mL, metoda cinetică spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.13	33696500-0	Glucoza	ml	5000	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 10x50 mL, metoda enzimatică

					cinetică spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.14	33696500-0	Iron-Ferrozine	ml	2500	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -5x40 mL + R ₂ -5x10 mL, metoda fotospectrometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.15	33696500-0	Calcium-Arsenazo	ml	500	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 10x50 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.16	33696500-0	Ureea/BUN-UV	ml	3750	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -5x40 mL + R ₂ -5x10 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.17	33696500-0	Creatinine Jafe	ml	4500	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -5x50 mL + R ₂ -5x50 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.18	33696500-0	Proteina totală	ml	1500	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 10x50 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.19	33696500-0	Albumina BCG/BCP	ml	1250	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 5x50 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform

					anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.20	33696500-0	Proteina urinară (pyrogolol roșu)	ml	250	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 5x50 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.21	33696500-0	Bilirubina totală	ml	2250	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -5x40 mL + R ₂ -5x10 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.22	33696500-0	Bilirubina directă	ml	2750	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -5x40 mL + R ₂ -5x10 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.23	33696500-0	Acid uric	ml	2500	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 10x50 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.24	33696500-0	Colesterol total	ml	3500	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 10x50 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.25	33696500-0	Colesterol HDL Direct	ml	1280	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -3x20 mL + R ₂ -1x20 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.26	33696500-0	Colesterol LDL Direct	ml	1440	Reagent gata de lucru, împachetare Set = R ₁ -3x20 mL + R ₂ -1x20 mL,

					metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.27	33696500-0	Trigliceride	ml	3000	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 10x50 mL, metoda spectrofotometrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.28	33696500-0	Biochemistry Calibrator (Human)	ml	175	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 5x5 mL, pentru calibrarea metodelor spectrofotometrice, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.29	33696500-0	Biochemistry Control Serum I (Human)	ml	225	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 5x5 mL, pentru control intern de calitate a metodelor spectrofotometrice, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.30	33696500-0	Biochemistry Control Serum II (Human)	ml	225	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 5x5 mL, pentru control intern de calitate a metodelor spectrofotometrice, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.31	33696500-0	Concentrated Washing Solutions	ml	100	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 100 mL, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.32	33696500-0	Concentrated Sistem Liquid	ml	4000	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1000 mL, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform

					anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.33	33696500-0	Washing Solution	ml	3000	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1000 mL, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.34	33696500-0	Rotore de reacție	buc	500	Rotor cu celule pentru reacții biochimice, împachetare Set = 10 rotore, compatibile cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.35	33696500-0	Sample Wells	buc	4000	Cuve de unică folosință compatibile cu stative pentru specimene de pe bordul analizatorului A15, împachetare Set = 1000 buc, compatibile cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.36	33696500-0	Lampa fotometrică. 6V/10W Halogen Laps Pack A15	Buc	1	Lampa pentru modul de emisie a luminii pentru citiri spectrofotometrice, turbidimetrice și nefelometrice compatibilă cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.37	33696500-0	Lampa fotometrică. 12V/20W Halogen Laps Pack A25	buc	1	Lampa pentru modul de emisie a luminii pentru citiri spectrofotometrice, turbidimetrice și nefelometrice compatibilă cu analizator de chimie clinică automat A25, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.38	33696500-0	Biochemistry Control Urine I	ml	10	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1x5 mL, pentru control intern de calitate a analizelor biochimice în urină, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform

					anexi 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.39	33696500-0	Biochemistry Control Urine II	ml	10	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1x5 mL, pentru control intern de calitate a analiților biochimici în urină, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anexi 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.40	33696500-0	Proteina C-reactivă	ml	1700	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 2x50 mL, metoda imunoturbidimetrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anexi 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.41	33696500-0	Rheumatoid control serum I	ml	12	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 3x1mL, metoda imunoturbidimetrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anexi 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.42	33696500-0	Rheumatoid control serum II	ml	12	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 3x1mL, metoda imunoturbidimetrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anexi 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.43	33696500-0	Proteina C-reactivă HS standard	ml	7	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1x1 mL, metoda imunoturbidimetrică, compatibil cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anexi 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.44	33696500-0	A15 FAN (ventilator)	buc	1	Ventilator pentru placa procesorului compatibilă cu analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anexi 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.
4.45	33696500-0	Hydro cilindru	buc	2	Hidro-pneumo Cilindru pentru capacul analizator de chimie clinică automat A15, BioSystems.

		pentru capac A15			Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
4.46	33696500-0	Operating arm hose A15	buc	1	Cablu pentru manipulatorul analizatorului de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
4.47	33696500-0	Think Probe A15	buc	1	Ac pentru probe pentru analizatorul de chimie clinică automat A15, BioSystems. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
5	Lot nr.5 Analizator hematologic 6 DIFF automat Mindray BC-760					213 546,00
5.1	33696500-0	DS Diluent	litri	580	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1x20L, compatibil cu analizator hematologic automat Mindray BC-760. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
5.2	33696500-0	M-6 LD Lyse	litri	28	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 4x1L, compatibil cu analizator hematologic automat Mindray BC-760. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
5.3	33696500-0	M-6 LH Lyse	litri	12	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1x20L, compatibil cu analizator hematologic automat Mindray BC-760. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
5.4	33696500-0	M-6 FD Dye	ml	432	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1x20L, compatibil cu analizator hematologic automat Mindray BC-760. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
5.5	33696500-0	ESR Solution Reagent	litri	18	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1x20L, compatibil cu analizator hematologic automat Mindray BC-760. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	

5.6	33696500-0	Probe Cleanser	ml	600	Reagent gata de lucru, împachetare Set = 1x20L, compatibil cu analizator hematologic automat Mindray BC-760. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
5.7	33696500-0	Set de controale Hematologic e Nivel I, II,III.	Set	6	Set de controale hematologice Nivel I, II, III, împachetare Set = 6x4,5mL, compatibil cu analizator hematologic automat Mindray BC-760. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
6	Lot nr 6. Analizator pentru electroliți EXIAS E1					95 500,00
6.1	33696500-0	Căruș pentru măsurare 300	buc	9	Căruș cu reagenți și electrozi încorporați compatibil cu analizator pentru electroliți EXIAS E1. Împachetare: căruș pentru 300 teste cu QC I, II, III inclus. Certificat de conformitate, CE, IVD. Conform anei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	
6.2	33696500-0	Capilare	buc	100	Set de capilare absolut compatibil cu analizator ionoselectiv din poziția 1 a lotului dat. Împachetare 100 buc/set. Certificat de conformitate de la producător.	
6.3	33696500-0	Hîrtie termosensibil ă	Buc	100	Hîrtie termosensibilă absolut compatibilă cu analizatorul ionoselectiv din poziția 1 lotului dat.	
7	Lot nr. 7: Urilyzer® 100 Pro-UL0100Pro semi automat de urină					191 250,00
7.1	33696500-0	Strip- tes	test	11400	Set de stri-teste cromatografice specifice, absolut compatibile cu analizator Urilyzer® 100 Pro-UL0100Pro, Certificat de conformitate de la producător; IVD	
7.2	33696500-0	Cuve	buc	11400	Cuve pentru microscopie automată, absolut compatibile cu analizator Urilyzer® Cell- ULC060, împachetara set= 600 teste.Certificat de conformitate de la producător; IVD	
7.3	33696500-0	Set de controale Nivel I	Set	12	Set specific de Controale Urinare absolut compatibile cu analizator Urilyzer® 100 Pro-UL0100Pro, Certificat de conformitate de la producător; IVD	

7.4	33696500-0	Set de controale Nivel II	Set	12	Set specific de Controale Urinare absolut compatibile cu analizator Urilyzer® 100 Pro-UL0100Pro, Certificat de conformitate de la producător; IVD	
7.5	33696500-0	Hîrtie termosensibilă	Buc	100	Hîrtie termosensibilă absolut compatibilă cu analizatorul din lotului dat.	
8	Lot nr. 8: Control de calitate extern internațional European					37 360,00
8.1	33696500-0	Biochimie	Program	4	Control de calitate extern internațional a investigațiilor de chimie clinică. Program trimestrial - 4 ori în an. CE	
8.2	33696500-0	Chimia urinei	Program	4	Control de calitate extern internațional a investigațiilor de urini - Chimia US. Program trimestrial - 4 ori în an. CE	
8.3	33696500-0	Urină	Program	4	Control de calitate extern internațional a investigațiilor de urini - sediment. Program trimestrial - 4 ori în an. CE	
8.4	33696500-0	Coagulare	Program	4	Control de calitate extern internațional a investigațiilor coagulologice. Program trimestrial - 4 ori în an. CE	
8.5	33696500-0	Hematologie	Program	4	Control de calitate extern internațional a investigațiilor Hematologice 5 DIFF cu reticulocite și VSH. Program trimestrial - 4 ori în an. CE	
8.6	33696500-0	Imunologie	Program	4	Control de calitate extern internațional a investigațiilor la hepatite virale B. Program trimestrial - 4 ori în an. CE	
8.7	33696500-0	Imunologie	Program	4	Control de calitate extern internațional a investigațiilor la hepatite virale A. Program trimestrial - 4 ori în an. CE	
8.8	33696500-0	HbA1C	Program	4	Control de calitate extern internațional a investigațiilor la HbA1C. Program trimestrial - 4 ori în an. CE	
9	Lot nr. 9: Cell Dyn Emirald 22					27 650,00
9.1	33696500-0	Emerald Diluent 10L / 9H4802	litri	40	Reagent gata de lucru absolut compatibile cu analizator hematologic Cell Dyn Emirald 22. CE, Certificat de conformitate de la producător; IVD	

9.2	33696500-0	Emerald Cleaner 960 mL / 9H4602	ml	3840	Reagent gata de lucru absolut compatibile cu analizator hematologic Cell Dyn Emirald 22. CE, Certificat de conformitate de la producător; IVD	
9.3	33696500-0	CN-FREE LYSE 960mL/9H4702	ml	960	Reagent gata de lucru absolut compatibile cu analizator hematologic Cell Dyn Emirald 22. CE, Certificat de conformitate de la producător; IVD	
9.4	33696500-0	Set de controale pentru Cell Dyn Emerald	Set	2	Reagent gata de lucru absolut compatibile cu analizator hematologic Cell Dyn Emirald 22. CE, Certificat de conformitate de la producător; IVD	
9.5	33696500-0	Set de mentenanță generală la 1 an	Set	1	Set de piese absolut compatibile cu analizator hematologic Cell Dyn Emirald 22. CE, Certificat de conformitate de la producător; IVD	
Total						1 267 127,00

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

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 .

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitate: în termen de 5 zile.

13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2025

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.

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

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	DUAE	În mod obligatoriu să fie completat Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European conform Ordinului Ministerului Finanțelor nr.146 din 24.11.2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu

2	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%, conform anexei nr.9 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției.	<p>Garanție bancară conform Anexei nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>Sau transfer la contul autorității contractante</p> <p>(cu atașarea dovezii transferului):</p> <p>RECHIZITE BANCARE:</p> <p>Cod fiscal: 1003600150716</p> <p>IBAN MD05ML000000002251512149</p> <p>„Moldindconbank”, fil. „Renastere”</p> <p>MOLDMD2x</p> <p><i>cu nota “Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”</i></p> <p>Confirmat prin semnătura electronică.</p> <p><i>*Notă: În cazul în care se va depune scrisoare de garanție bancară atunci în termen de maxim 2 zile de la data deschiderii se va prezenta originalul scrisorii la sediul IMSP SC de Recuperare și Îngrijiri Cronice.</i></p>	Obligatori
3	Oferta tehnică	Specificații tehnice conform Anexei nr. 22 din Documentația standard – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatori
4	Oferta financiară	Specificații de preț conform Anexei nr. 23 din Documentația standard – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatori
5	Cerere de participare	Conform anexei 7 din Documentația standard - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatori
6	Declarație privind valabilitatea ofertelor	<p>Conform anexei nr. 8 din Documentația standard – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice.</p> <p>Ofertele vor fi valabile 90 de zile.</p> <p><i>*Notă: Conform prevederilor pct. 53 Anexa nr. 1 al Ordinului MF115/2021, termenul pentru valabilitatea ofertelor se calculează din momentul termenului limită de depunere a ofertelor (data deschiderii inclusiv).</i></p> <p>În cazul în care se va indica un termen mai mic (inclusiv data în declarație va fi greșită, oferta va fi descalificată).</p>	Obligatori
Documente suplimentare de calificare și selecție			
7	Certificat de înregistrare (decizie de înregistrare)/ Extras de înregistrare	Copie, emis de Agenția Servicii Publice, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatori
8	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standarde relevante	<p>1. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil, copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice.</p> <p>2. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice</p>	Obligatori

		<p>pentru produsul oferit, copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice.</p> <p>3. În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
9	<p>Declarație pe proprie răspundere precum că livrarea va avea loc cu respectarea lanțului condițiilor de păstrare și transportare</p>	<p>Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;</p>	<p>Obligatoriu</p>
10	<p>Declarație pe proprie răspundere privind termenul de valabilitate restant (la momentul livrării)</p>	<p>Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui cel puțin 80% din termenul total al produsului</p>	<p>Obligatoriu</p>
11	<p>Garanție pentru executarea contractului 5% (pentru ofertantul câștigător) conform anexei nr.10 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției.</p>	<p>Garanție bancară conform Anexei nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 sau transfer la contul autorității contractante (cu atașarea dovezii transferului):</p> <p>RECHIZITE BANCARE: Cod fiscal: 1003600150716 IBAN MD05ML000000002251512149 „Moldindconbank”, fil. „Renastere” MOLDMD2x <i>cu nota “Garanția de bună execuție a contractului atribuit la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”</i> Confirmat prin semnătura electronică.</p>	<p>Obligatoriu pentru ofertantul câștigător</p>
12	<p>Criterii de calitate</p>	<p>Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a 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 în limba de stat sau limba rusă. 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. Cerințe conform ordinului MS nr.701 din 18.10.2010</p>	<p>Obligatoriu</p>
13	<p>Confirmarea înregistrării AMDM</p>	<p>Se va indica numărul de înregistrare AMDM (produsele neînregistrate nu se vor accepta)</p>	<p>Obligatoriu</p>

Prezentarea mostrelor	În decurs de 5 zile calendaristice de la solicitare
Oferta și documentele suplimentare de calificare și selecție vor fi semnate electronic. În cazul în care pe acte este aplicată semnătura altei persoane decât a administratorului atunci se va încărca/prezenta și procura sau orice act prin care s-a împuternicit persoana pentru a aplica semnătura electronică pe ofertă, neprezentarea duce la respingerea ofertei.	

17. Garanția pentru ofertă, după caz transfer pe contul IMSP SCMS sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 1%.

Garanția pentru oferta se reține în cazul:

- a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;
- b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;
- c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei sau nu se execută vreo condiție, specificată în documentația de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziții publice.

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz transfer pe contul IMSP SCMS sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 5%.

Garanția de bună execuție se reține în cazul: Neexecutarea clauzelor contractuale.

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): nu se aplică.

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):

Ofertantul va prezenta, la încheierea contractului, garanția de bună execuție a acestuia. Garanția de bună execuție a contractului va constitui 5% din valoarea totală cu TVA a contractului de achiziții publice.

22. Ofertele se prezintă în valuta: MDL.

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: Cel mai mic preț fără TVA cu corespunderea cerințelor solicitate, pe lot

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

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: conform SIA RSAP (achizitii.md);
- pe: conform SIA RSAP (achizitii.md);

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: 90 de zile.

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP (achizitii.md).

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:
română

31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplică.
32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agencia 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): nu se aplică.
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:nu se aplică.
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: BAP nr. 15 din 25.02.2025.
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 | - |
| 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): nu se aplică.
39. Alte informații relevante: nu se aplică.

Conducătorul grupului de lucru:

Rodica SCUTELNIC.