

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea: **Reactivi, piese de schimb, consumabile de laborator, vesela și articole de ustensilă și articolelor parafarmaceutice pentru anul 2024.**

prin procedura de achiziții: **Licitație Publică**

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

Link-ul către planul de achiziții publice

publicat: <https://cs-cahul.md/Planul%20achizițiilor%202024.pdf>

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
2. IDNO: **1013603001636**
3. Adresa: **mun. Cahul, str. Stefan cel Mare, 27**
4. Numărul de telefon/fax: **0299/2-07-73, 3-24-77, 3-29-72 , fax: 0299/2-54-86**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **cs.cahul@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): **Autoritatea 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 | Unitatea de măsură | Cantitatea | Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință | Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte) |
|---------|------------|--|--------------------|------------|---|--|
| 1 | 33000000-0 | LOTUL I. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, Nr. S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014) | | | | |
| 1.1 | | ALT (TGP), set R (5 x 125 mL) | set | 18 | | |
| 1.2 | | AST (TGO), setR (5 x 100 mL) | set | 20 | | |
| 1.3 | | Bilirubina totală, set BT R1 (2 x 100 mL); R2 (1 x 50 mL) | set | 14 | | |
| 1.4 | | Bilirubina directă, setBD R1 (2 x 100 mL); R2 (1 x 50 mL) | set | 14 | | |
| 1.5 | | Albumina, setR (1 x 125 mL), cu standard | set | 4 | | |
| 1.6 | | Calciu Arsenazo, set R (2 x 125 mL), cu standard | set | 8 | | |
| 1.7 | | Creatinina Jaffe, set R (2 x 125 mL), cu standard | set | 18 | | |

| | | | | | |
|------|---|-------|----|--|--|
| 1.8 | Gamma GT, set R (4 x 62,5 mL) | set | 8 | | |
| 1.9 | Fier (Iron) Ferrene, set R (2 x 125 mL), cu standard | set | 5 | | |
| 1.10 | Magneziu XB (Xylidyl), set R (2 x 100 mL), cu standard | set | 8 | | |
| 1.11 | Fosfataza alcalină (ALP), set R (4 x 62,5 mL) | set | 8 | | |
| 1.12 | Proteina totală serum (Biuret), set R (2 x 125 mL), cu standard | set | 3 | | |
| 1.13 | Proteina totală urină (Pyrogallol), set R (2 x 125 mL), cu standard | set | 1 | | |
| 1.14 | Fosfor, set R (2 x 125 mL), cu standard | set | 3 | | |
| 1.15 | Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC), set R1 (4 x 62,5 mL); R2 (2 x 26 mL) | set | 2 | | |
| 1.16 | Creatinin fosfo-kinaza MB (CK-NAC-MB), IFCC (immuno-inhibition), set R1 (4 x 62,5 mL); R2 (2 x 26 mL), cu calibrator și control inclus pentru fiecare set | set | 3 | | |
| 1.17 | Trigliceride SL, set R (6 x 100 mL), cu standard | set | 12 | | |
| 1.18 | Amilaza SL, set R (2 x 50 mL) | set | 24 | | |
| 1.19 | Lipaza SL, set R1 (4 x 9,2 mL); R2 4 x 3,6 mL) | set | 8 | | |
| 1.20 | Glucoza PAP SL, set R (4 x 250 mL), cu standard | set | 8 | | |
| 1.21 | Urea SL, set R1 (5 x 125 mL); R2 (1 x 127 mL), cu standard | set | 8 | | |
| 1.22 | Acid uric SL, set R (6 x 100 mL), cu standard | set | 8 | | |
| 1.23 | Colesterol SL, set R (4 x 250 mL), cu standard | set | 8 | | |
| 1.24 | HDL, colesterol, set R1 (240 mL); R2 (1 x 60 mL), cu calibrator inclus pentru fiecare set | set | 9 | | |
| 1.25 | LDL colesterol, set R1 (11 mL); R2 (2 x 14 mL), cu calibrator inclus pentru fiecare set | set | 18 | | |
| 1.26 | IgA 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator | set | 1 | | |
| 1.27 | IgG 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator | set | 1 | | |
| 1.28 | IgM 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator | set | 1 | | |
| 1.29 | Hemoglobina glicozilată (HbA1C) reagent, set R1 (1 x 24 mL); R2a (1 x 7,6 mL); R 2b (1 x 0,4 mL); R3 (4 x 25 mL) | set | 28 | | |
| 1.30 | Hemoglobina glicozilată (HbA1C) calibrator, set 4 nivele calibratori a câte 0,5 mL (4 x 0,5 mL) | set | 6 | | |
| 1.31 | Hemoglobina glicozilată HbA1C control, set nivel scăzut (I) și nivel patologic înalt (II), fiecare a câte 0,5 mL (2 x 0,5 mL) | set | 4 | | |
| 1.32 | Soluție pentru sistem (System Solution for ELITECH Clinical Systems Analyzers), II. | litri | 2 | | |
| 1.33 | Soluție concentrată de Hypoclorid 0,5% | litri | 4 | | |
| 1.34 | Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman (ELICAL 2), set 4 x 3 ml | set | 18 | | |
| 1.35 | Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I, (ELITROL I), set 10 x 5 ml | set | 10 | | |
| 1.36 | Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II, (ELITROL II), set 10 x 5 ml | set | 10 | | |

Cerințe generale :

1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.
2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative 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 reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).**
5. Calibratori și materialele de calibrare 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, frigifer 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 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.

| | | | | | |
|--|-------------------|---|--------|------|---------------------------|
| 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. | | | | | |
| Valoarea estimativă lot I fără TVA | | | | | 430630,00 fără TVA |
| 2. | 33000000-0 | LOTUL II. Specificații standard pentru accesorii, consumabile și piese de schimb pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, Nr. S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014) | | | |
| 2.1 | | Set de mentenanță anual pentru PRO M | set | 1 | |
| 2.2 | | Set de mentenanță anual pentru PRO S | set | 1 | |
| 2.3 | | Cuve pentru ser pentru PRO M, volum 2,5 ml, diametru 1,5 cm | buc | 2000 | |
| 2.4 | | Acumulator (Baterie pentru UPS Efecta) Onix Power 12 V, 9 Ah | buc | 6 | |
| 2.5 | | UPS 3000 VA, pentru analizor biochimic PRO M, PRO S | buc | 2 | |
| Cerințe generale: | | | | | |
| 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CF cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. | | | | | |
| 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. | | | | | |
| 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabililor/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. | | | | | |
| Valoarea estimativă lot II fără TVA | | | | | 100900,00 fără TVA |
| 3. | 33000000-0 | LOTUL III. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Sysmex XN-1000, 5 DIFF, producător Japonia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014) | | | |
| 3.1 | | Cellpack, DCL, soluție diluent, 20 litri | buc | 40 | |
| 3.2 | | Soluție Sulfolysor, 3 x 500 ml | buc | 12 | |
| 3.3 | | Soluție Lysercell WNR, 5 litri | buc | 10 | |
| 3.4 | | Soluție Lysercell WDF, 2 litri | buc | 18 | |
| 3.5 | | Soluție Fluorocell WNR, 2 x 82 ml | buc | 6 | |
| 3.6 | | Soluție Fluorocell WDF, 2 x 22 ml | buc | 18 | |
| 3.7 | | Soluție Celleclean, 50 ml | buc | 18 | |
| 3.8 | | Calibrator XN, soluție de calibrare, 3 ml | buc | 1 | |
| 3.9 | | Unitate pentru prelucrarea eprubetelor ASP-ASSY(PM) Nr. 8 | buc | 1 | |
| 3.10 | | Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml. XNL1 | flacon | 12 | |
| 3.11 | | Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml. XNL2 | flacon | 12 | |
| 3.12 | | Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml. XNL3 | flacon | 12 | |
| Cerințe generale: | | | | | |
| 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CF cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. | | | | | |
| 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative 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 reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). | | | | | |
| 5. Calibratorii și materialele de calibrare 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, frigoriifer 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 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. | | | | | |
| 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 | | | | | |
| Valoarea estimativă lot III fără TVA | | | | | 337880,00 fără TVA |
| 4. | 33000000-0 | Lotul IV Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul automat de chimie urinei Atelica 1500,producător Germania, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014) | | | |

| | | | | | | |
|-----|--|---|-----|------|--|--|
| 4.1 | | Casete pentru determinarea biochimiei urinare compatibil cu Atelica 1500 CLINITEK Novus 10 Urinalysis. împachetare: 450 buc / set | set | 40 | | |
| 4.2 | | Cuvete pentru determinarea sedimentului urinar compatibil cu Atelica 1500, împachetare: 600 buc / set | set | 35 | | |
| 4.3 | | Calibrator lichid compatibil cu Atelica 1500 (Clinitek Novus Calibrators)1 set = 4x230 mL | set | 2 | | |
| 4.4 | | Control p/ü verificarea valorilor normale. CLINITEK Atlas Negative Controls Ambalaj: 25 casete. | set | 2 | | |
| 4.5 | | Control p/ü verificarea valorilor patologice. CLINITEK Atlas Positive Controls Ambalaj: 25 casete. | set | 2 | | |
| 4.6 | | Soluție de spälare compatibil cu analizatorul Atelica 1500 CLINITEK Novus Rinse Additive. Ambalaj: 1 flacon | set | 2 | | |
| 4.7 | | Eprubete plastic, volum 10 mL, cilindrice, gradate, diametrul 16 mm, înälțimea 100 mm, (compatibil Clinitek Novus + Atelica 1500) | buc | 1000 | | |

Cerințe generale :

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 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 reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).**
5. Calibratorii și materialele de calibrare 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, frigoriifer 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 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.
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.

Valoarea estimativă lot IV fără TVA

474750,00 fără TVA

| | | | | | | |
|-----|------------|--|-----|----|--|--|
| 5. | 33000000-0 | LOTUL V. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul automat de VSH Cube 30, producător Italias, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014) | | | | |
| 5.1 | | Teste pentru Analizatorul Cube 30 Touch Diessse (test Device) Ambalaj: 1 set = 1000 teste | set | 12 | | |
| 5.2 | | Control în 2 nivele , compatibil cu analizatorul Cube 30 Touch (normal și patologic)(normal 2x9 mL; patologic 2x9 mL) FSR Controls | set | 2 | | |

Cerințe generale:

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 produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, 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 reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul.**
5. Calibratorii și materialele de calibrare 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, frigoriifer 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 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.
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.

Valoarea estimativă lot V fără TVA

55000,00 fără TVA

| | | | | | | |
|-----|------------|---|-----|---|--|--|
| 6. | 33000000-0 | LOTUL VI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Imunologic Automat CMLA ARCHITECT i1000SR Abbott, producător SUA, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014) | | | | |
| 6.1 | | Anti HCV RGT, 100 teste, reagent | set | 2 | | |
| 6.2 | | Anti HCV CAL,calibrator | set | 1 | | |
| 6.3 | | Anti HCV CTL, control | set | 1 | | |
| 6.4 | | HBsAg Qual II RGT, 100 teste | set | 3 | | |
| 6.5 | | HBsAg Qual II CAL,control | set | 1 | | |
| 6.6 | | HBsAg Qual II CTL, | set | 1 | | |
| 6.7 | | Anti HBs RGT, 100 teste, reagent | set | 2 | | |

| | | | | | |
|-------------|---|-----|---|--|--|
| 6.8 | Anti HBs CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.9 | Anti HBs CTL.,control | set | 1 | | |
| 6.10 | Anti HBc II RGT, 100 teste, reagent | set | 3 | | |
| 6.11 | Anti HBc II CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.12 | Anti HBc II CTL., control | set | 1 | | |
| 6.12 | HBcAg RGT, 100 teste, reagent | set | 1 | | |
| 6.14 | Anti HBc RGT, 100 teste, reagent | set | 1 | | |
| 6.15 | Estradiol RGT, 100 teste, reagent | set | 1 | | |
| 6.16 | Estradiol CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.17 | TSH RGT, 100 teste, reagent | set | 6 | | |
| 6.18 | TSH CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.19 | T4 total RGT, 100 teste, reagent | set | 5 | | |
| 6.20 | T4 total CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.21 | T3 total RGT, 100 teste, reagent | set | 4 | | |
| 6.22 | T3 total CAI.,calibrator | set | 1 | | |
| 6.23 | Anti-TPO RGT, 100 teste. reagent | set | 5 | | |
| 6.24 | Anti-TPO CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.25 | Anti-TG RGT, 100 teste, reagent | set | 2 | | |
| 6.26 | Anti-TG CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.27 | LHRGT, 100 teste, reagent | set | 2 | | |
| 6.28 | LH CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.29 | FSH RGT, 100 teste. reagent | set | 2 | | |
| 6.30 | FSH CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.31 | Prolactina RGT, 100 teste, reagent | set | 1 | | |
| 6.32 | Prolactina CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.33 | Testosteron total RGT, 100 teste. reagent | set | 2 | | |
| 6.34 | Testosteron CAI.,calibrator | set | 1 | | |
| 6.35 | Progesteron RGT, 100 teste, reagent | set | 2 | | |
| 6.36 | Progesteron CAI.,calibrator | set | 1 | | |
| 6.37 | PSA total RGT, 100 teste. reagent | set | 2 | | |
| 6.38 | PSA total CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.39 | Insulina RGT, 100 teste, reagent | set | 2 | | |
| 6.40 | Insulina CAI.,calibrator | set | 1 | | |
| 6.41 | AFP 3 RGT, 100 teste, reagent | set | 2 | | |
| 6.42 | AFP 3 CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.43 | CEA 2 RGT, 100 teste, reagent | set | 2 | | |
| 6.44 | CEA 2 CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.45 | CA 125 RGT, 100 teste, reagent | set | 2 | | |
| 6.46 | CA 125 CAI.,calibrator | set | 1 | | |
| 6.47 | CA 15-3 RGT, 100 teste, reagent | set | 2 | | |

| | | | | | | |
|------|--|---|-----|----|--|--|
| 6.48 | | CA 15-3 CAI.,calibrator | set | 1 | | |
| 6.49 | | CA 19-9 RGT, 100 teste, reagent | set | 2 | | |
| 6.50 | | CA 19-9 CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.51 | | Vitamina B12 RGT, 100 teste | set | 1 | | |
| 6.52 | | Vitamina B12 CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.53 | | Acid folic (Folate) RGT, 100 teste | set | 1 | | |
| 6.54 | | Acid folic (Folate) CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.55 | | Feritina RGT, 100 teste | set | 1 | | |
| 6.56 | | Feritina CAI., calibrator | set | 1 | | |
| 6.57 | | Set de mentenanță pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT i1000SR Abbott Kit de mentenanță anuală | set | 1 | | |
| 6.58 | | Trigger soluție 4 x 975 ml. | set | 10 | | |
| 6.59 | | Pre-Trigger soluție 4 x 975 ml. | set | 15 | | |
| 6.60 | | Con Wash Buff 4 x 975 ml. | set | 5 | | |
| 6.61 | | Probe Conditioner 4 x 25 mL | set | 1 | | |
| 6.62 | | Sample Cups (1000 pcs) 4 x 250 | set | 5 | | |
| 6.63 | | Septums 4D1803 200 teste | set | 1 | | |
| 6.64 | | Reaction vessels RIBBED RV 8 x 500 | set | 12 | | |
| 6.65 | | Multichem IA Plus (Multichemistry Immunoassay Control) Tri-level Material de control tri-level 3 x 4 x 5 mL | set | 2 | | |

Cerințe generale:

1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.
2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, 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 reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul.

5. Calibratorii și materialele de calibrare 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, frigoriger 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 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.
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.

Valoarea estimativă lot VI fără TVA

683543,00 fără TVA

| | | | | | | |
|-----|------------|---|----|-----|--|--|
| 7. | 33000000-0 | LOTUL VII. Specificații standard pentru reagenți privind investigații hematologice (cerințe generale în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010) | | | | |
| 7.1 | | Țolicon anti-A, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml) | ml | 100 | | |
| 7.2 | | Țolicon anti-B, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml) | ml | 100 | | |
| 7.3 | | Țolicon anti-AB, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml) | ml | 100 | | |
| 7.4 | | Țolicon anti-D super, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml) | ml | 100 | | |

Cerințe generale:

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.

Valoarea estimativă lot VII fără TVA

2240,00 fără TVA

| | | | | | | |
|-----|------------|--|-----|----|--|--|
| 8. | 33000000-0 | LOTUL VIII. Specificații standard pentru reagenți privind investigații imunologice (cerințe generale pentru Lotul V în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010) | | | | |
| 8.1 | | CRP – Latex Cerințe generale* – notă** | set | 20 | | |

| | | | | | | |
|---|-------------------|--|-----|------|--|--------------------------|
| | | (metoda latex 100 teste), control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare | | | | |
| 8.2 | | ASLO Latex Cerințe generale* - notă** (metoda latex 100 teste), control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare | set | 20 | | |
| 8.3 | | RF Latex Cerințe generale* - notă** (metoda latex 100 teste), control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare | set | 20 | | |
| Cerințe generale* | | | | | | |
| 1. Ofertantul prezintă certificatul CE sau echivalentul lui, 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 de la operatorul câștigător în termen de 5 zile din momentul luării deciziei. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În 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. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,9% și specificitatea 100%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în 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 ** | | | | | | |
| În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparatul 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 într-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). | | | | | | |
| Valoarea estimativă lot VIII fără TVA | | | | | | 8000,00 fără TVA |
| 9. | 33000000-0 | LOTUL IX. Reagenți de hemostază și materiale de control pentru Analizatorul de hemostază coagulometru Coatron X Eco Teco | | | | |
| 9.1 | | Set pentru determinarea protrombinei – tromboplastină lichidă. Tromboplastin CaCl2 0,025M, lichid gata de lucru, cu stabilitatea reagentului timp de 30 zile după deschiderea flaconului; compatibil cu coagulometrul Coatron X, 10 flacoane (10ml) set | set | 10 | | |
| 9.2 | | Set pentru determinarea fibrinogenului metoda Klauss. compatibil cu coagulometrul Coatron X, 10 flacoane (2 ml) / set | set | 3 | | |
| 9.3 | | IBS buffer pentru fibrinogen, compatibil cu coagulometrul Coatron X, 1 flacon (125 ml) | set | 3 | | |
| 9.4 | | Calibrator pentru determinarea fibrinogenului, metoda Klauss | set | 1 | | |
| 9.5 | | Plasmă de control normală cu 7 parametri: APTT, PT, INR, PT Quick. TT. Fibrinogen Klauss, compatibil cu coagulometrul Coatron X | set | 2 | | |
| 9.6 | | Plasmă de control patologică cu 7 parametri: APTT, PT, INR, PT Quick. TT. Fibrinogen Klauss, compatibil cu coagulometrul Coatron X | set | 2 | | |
| 9.7 | | Cuve de reacție pentru coagulometrul optic COATRON X, Eco Teco | buc | 8000 | | |
| 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 păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set. | | | | | | |
| Reagenți lichizi gata de lucru. | | | | | | |
| Compatibil cu analizatorul coagulometru Coatron X Eco Teco. | | | | | | |
| Nota: | | | | | | |
| 1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenii de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. | | | | | | |
| 2. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc) | | | | | | |
| Valoarea estimativă lot IX fără TVA | | | | | | 48800,00 fără TVA |
| 10. | 33000000-0 | LOTUL X. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru investigații imuno-diagnostice ELISA pentru Linia imunologică Semiautomată tip STAT FAX 4700, producător Awareness Technology Bio Tek Instruments (SUA), (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014) | | | | |
| 10.1 | | HDVAb, 96 teste | set | 2 | | |
| 10.2 | | T3 total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 1 | | |
| 10.3 | | T4 total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 2 | | |

| | | | | | | |
|-------|--|--|-----|---|--|--|
| 10.4 | | TSH, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 2 | | |
| 10.5 | | Anti TPO, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 1 | | |
| 10.6 | | Anti TG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 1 | | |
| 10.7 | | IgF, total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 4 | | |
| 10.8 | | Epstein-Barr Virus (VCA) IgM, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 1 | | |
| 10.9 | | Vitamina D (25-OH), microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 2 | | |
| 10.10 | | Anti-Toxocara canis IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 2 | | |
| 10.11 | | Anti-Ascaris lumbricoides IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 2 | | |
| 10.12 | | Anti-Echinococcus granulosus IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 1 | | |
| 10.13 | | Anti-Taenia solium IgG, 96 teste, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 1 | | |
| 10.14 | | Anti-Trichinella spiralis IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set | set | 1 | | |
| 10.15 | | Multi Ligand Control Tri Level pentru investigații imunologice (set liofilizat) Control imunologic liofilizat Multi Ligand Tri Level (3 nivele), 1 set = 6 fl x 3 mL | set | 3 | | |

Cerințe generale:

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 produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, 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 reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul.**
5. Calibratorii și materialele de calibrare 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, frigoriifer 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 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.
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.

Valoarea estimativă lot X fără TVA

50616,00 fără TVA

| | | | | | | |
|------|------------|---|-----|---|--|--|
| 11. | 33000000_0 | LOTUL XI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul ionoselectiv automat EasyLyte Na/K/Cl (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014) | | | | |
| 11.1 | | Soluție electrolitică pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl, cartuș 800 mL inclus (pack Solution), gata de lucru | buc | 6 | | |
| 11.2 | | Soluție enzimatică de spălare zilnică pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl, kit 100 mL | set | 3 | | |
| 11.3 | | Material de control în 3 nivele pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl (trilevel control) | set | 1 | | |
| 11.4 | | Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "Na" | buc | 2 | | |
| 11.5 | | Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "K" | buc | 2 | | |
| 11.6 | | Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "Cl" | buc | 2 | | |
| 11.7 | | Electrod de referință pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl | buc | 2 | | |
| 11.8 | | Set de mentenanță pentru Analizatorul ionoselectiv automat Easy-Lyte Na/K/Cl (membrane assembly, internal filling solution 125 ml, tub pompă din silicon pentru reagent, scr și deșeurii pentru EasyLyte) | set | 1 | | |

Cerințe generale:

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 produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, 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**

| | | | | | | |
|--|-------------------|--|-------|-------|--------------------------|----------|
| reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul. | | | | | | |
| 5. Calibratorii și materialele de calibrare 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, frigoriifer 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 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. | | | | | | |
| 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. | | | | | | |
| Valoarea estimativă lot XI fără TVA | | | | | 71910,00 fără TVA | |
| 12. | 33000000-0 | Lotul XII Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul hematologic automat Emerald, 18 Diff, Abbot, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014) | | | | |
| 12.1 | | Emerald Diluent RGT, soluție diluent, 10 litri | buc | 6 | | |
| 12.2 | | Soluție Emerald HGB Lyse, RGT, 960 ml. | buc | 3 | | |
| 12.3 | | Soluție Emerald Cleaner, RGT, 960 ml. | buc | 15 | | |
| 12.4 | | Soluție concentrată de Hypocloride 0,5%, 1000 ml. | buc | 2 | | |
| 12.5 | | Set de control hematologic Plus, CD 18, FP, 3 fl x 2,5 ml. | set | 4 | | |
| Cerințe generale: | | | | | | |
| 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. | | | | | | |
| 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. | | | | | | |
| 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, 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 reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul. | | | | | | |
| 5. Calibratorii și materialele de calibrare 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, frigoriifer 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 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. | | | | | | |
| 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. | | | | | | |
| Valoarea estimativă lot XII fără TVA | | | | | 46432,00 fără TVA | |
| 13. | 33793000-5 | LOTUL XIII Specificații standard pentru veselă și articole de ustensilă de laborator (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010) | | | | |
| 13.1 | | Capilare pentru colectarea sângelui din deget tip Kabe, cu capac roșu, prevăzute cu microlub pentru colectare cu K ₃ EDTA, volum 100-150 mcL | buc | 2000 | | 6400,00 |
| 13.2 | | TPHA (Diluent TPHA flacon cu volum de 20 ml; Test celule I și Test celule II câte 9 ml fiecare; control pozitiv și negativ inclus în set, 100 teste) | buc | 2 | | 740,00 |
| 13.3 | | RPR carbon, sete determinarea reaginilor plasmatice în scr, 500 teste | buc | 4 | | 1000,00 |
| 13.4 | | Peroxid de hidrogen 33% - 35% | litri | 20 | | 980,00 |
| 13.5 | | Marker permanent de laborator pentru sticlă, culoare negru / albastru / roșu (câte 50 buc din fiecare culoare) | buc | 150 | | 1500,00 |
| 13.6 | | Eprubetă cu clot activator, cu gel, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, din cauciuc, posibilitatea înfiletării capacului, etichetă pentru marcare, volum 3,5 ml | buc | 15000 | | 39000,00 |
| 13.7 | | Eprubetă cu anticoagulant K ₃ EDTA, cu vacuum, capac mov/violet, din cauciuc, etichetă pentru marcare, volum 2 ml | buc | 7000 | | 6650,00 |
| 13.8 | | Eprubetă cu citrat de Na 3,8% pentru hemostază, cu vacuum, capac albastru, din cauciuc, etichetă pentru marcare, volum 2 ml | buc | 2500 | | 6000,00 |
| 13.9 | | Anse microbiologice pentru inoculare din oțel inoxidabil, 10 bucăți | set | 2 | | 600,00 |
| 13.10 | | Mâner pentru anse microbiologice de inoculare din oțel inoxidabil, lungime 200 mm | buc | 2 | | 600,00 |
| 13.11 | | Eprubetă de centrifugă conică, din masă plastică, gradată, volum 10 ml | buc | 1000 | | 500,00 |
| 13.12 | | Eprubete Eppendorf 1,5 ml, cu închidere fixă, gradate | buc | 2000 | | 198,00 |
| 13.13 | | Hîrlie de craft | kg | 5 | | 725,00 |

| | | | | | | | |
|--|----------------|---|--------|------|--|-----------------------|--|
| 13.14 | | Hârtie de filtru | kg | 5 | | 725,00 | |
| 13.15 | | Teste express pentru determinarea sângelui ocult în mase fecale | buc | 1000 | | 9000,00 | |
| 13.16 | | Teste express pentru determinarea antigenului Lamblia în mase fecale | buc | 50 | | 2250,00 | |
| 13.17 | | Urorecoltor nesteril, volum 100 mL, prevăzut cu capac pentru înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, cu gradaj și etichetă | buc | 4000 | | 5400,00 | |
| 13.18 | | Lampă LED pentru microscop | buc | 10 | | 2100,00 | |
| 13.19 | | Lampă pentru microscop 6V 30W | buc | 5 | | 250,00 | |
| 13.20 | | Teste express pentru determinarea antigenului Helicobacter pylori în mase fecale | buc | 30 | | 570,00 | |
| 13.21 | | Teste express pentru determinarea antigenului Malaria (Plasmodium falciparum/Plasmodium vivax) în ser / plasmă | buc | 50 | | 1300,00 | |
| 13.22 | | Termohârtie pentru analizator hematologic, rolă lățime 55 – 56 mm x 40 m | buc | 300 | | 3000,00 | |
| 13.23 | | Pipete Pasteur 3 mL din masă plastică, de unică folosință | buc | 1000 | | 400,00 | |
| 13.24 | | Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 20 litri | buc | 1000 | | 1500,00 | |
| 14. | 33600000 -6 | LOTUL XIV. PRODUSE PARAFARMACEUTICE | | | | | |
| 14.1 | | Gel p/u ECO și USG 250ml | flacon | 45 | | 900,00 | |
| 14.2 | | Hârtie pentru printer ultrasonografie 110mmx18m calitatea HG | rul | 14 | | 3500,00 | |
| Valoarea estimativă totală fără TVA | | | | | | 2406489,00 lei | |

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. Nu se admite.
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru toate loturile;
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: Pe parcursul anului 2024, în termen de 5-10 zile de la efectuarea comenzii, la depozit IMSP CS Cahul (et.3 secția Laborator Clinic Diagnostic).
13. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2024.
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu.
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu se aplică.
16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

| Nr. d/o | Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței) | Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței: | Nivelul minim/Obligativitatea |
|---------|---|---|-------------------------------|
| 1. | DUAE | Semnat electronic | Obligativiu |
| 2. | Cerere de participare, conform anexei nr.7 | Semnat electronic | Obligativiu |
| 3. | Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8 | Semnat electronic *Notă: Conform prevederilor pct. 53 Anexa nr. 1 al | Obligativiu |

| | | | |
|-----|---|--|-------------------------------------|
| | | Ordinului MF115/2021, termenul pentru valabilitatea ofertelor se calculează din momentul termenului limită de depunere a ofertelor (data deschiderii inclusiv). În cazul în care se va indica un termen mai mic (inclusiv data în declarație va fi greșită, oferta va fi descalificată). | |
| 4. | Garanția pentru ofertă în valoare de 1%: conform anexei nr.9 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției | Semnat electronic | Obligatori |
| 5. | Certificat a contului bancar | Semnat electronic | Obligatori |
| 6. | Specificația tehnică, conform anexei nr. 22 | Semnat electronic | Obligatori |
| 7. | Specificația de preț, conform anexei nr. 23 | Semnat electronic | Obligatori |
| 8. | Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice | Semnat electronic | Obligatori |
| 9. | Lipsa datoriilor față de bugetul național | Semnat electronic Valabil la momentul deschiderii ofertelor, eliberat de Inspectoratul Fiscal al RM, semnat electronic de către operatorul economic; | Obligatori |
| 10. | Garanția de bună execuție în valoare de 5%: conform anexei nr.10 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției | Semnat electronic | Obligatori |
| 11. | Certificat de calitate CI sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor | Semnat electronic | Obligatori |
| 12. | Declarație | La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile | Obligatori |
| 13. | Notă | Contractul semnat va fi prezentat în decurs de 6 zile, după expirarea termenului de așteptare. În cazul în care acesta nu va fi însoțit de garanția de bună execuție – autoritatea contractantă își rezervă dreptul să facă uz de pct. 93 din prezenta documentație standard. | Obligatori la semnarea contractului |
| 14. | Declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neincadrarea 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 24.11.2020. | Original, autentificat prin semnătura electronică | Obligatori la semnarea contractului |

17. Garanția pentru ofertă, oferta va fi însoțită de o garanție pentru ofertă emisă de o bancă comercială conform anexei nr.9 din documentația standard sau garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, cuantumul **1%**, conform următoarelor date bancare:

- Beneficiarul plății: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
- Denumirea Băncii: **MFTTCahul**
- Codul fiscal: **1013603001636**
- Contul de decontare: **MD34TRPCCF518430D00157AA**

- Notă Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP.

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz emisă de o bancă comercială sau transfer la contul autorității contractante, cuantumul **5%**, conform următoarelor date bancare:

- Beneficiarul plății: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
- Denumirea Băncii: **MFTTCahul**
- Codul fiscal: **1013603001636**
- Contul de decontare: **MD34TRPCCF518430D00157AA**

- Notă Garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: Termenul de depunere a ofertelor va constitui 20 de zile în conformitate cu prevederile art. 47 alin. (2) din Legea 131/2015 privind achizițiile publice.
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): Nu se aplică.
22. Ofertele se prezintă în valuta lei MD.
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai mic preț, fără TVA, pe lotul întreg și corespunderea cerințelor solicitate pentru loturile 1-12 ; cel mai mic preț, fără TVA, pe poziții și corespunderea cerințelor solicitate pentru loturile 13-14.
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:
- conform SIA RSAP /până la: *Conform SIA RSAP.*
 - pe: *Conform SIA RSAP.*
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 calendaristice.*
28. Locul deschiderii ofertelor: *Conform SIA RSAP*
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 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. 18 din 05 martie 2024.**
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 | DA |
| Sistemul de comenzi electronice | NU |
| Facturarea electronică | DA |

Plățile electronice

DA

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.

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

[Handwritten signature]
L.Ș.

[Handwritten signature]
L.Ș.



Marisa Chiriac .

Șef IMSP CS Cahul: _____

Hristo Alexandru