

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea Reactive și consumabile de laborator pentru anul 2023, teste (loturile neachiziționate).

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Cererea ofertelor de prețuri (bunuri)

(tipul procedurii de achiziție)

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

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://spital.md/category/achizitii-publice/plan_achizitii/

Denumirea autorității contractante: IMSP Spitalu Raional Cahul

1. IDNO:1009603003860

2. Adresa: mun.Cahul, str.Ștefan cel Mare,23

3. Numărul de telefon/fax: 0299/2-24-48

4. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: imspcahul@ms.md

5. 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*

6. 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

7. 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	Unitat eade măsur ă	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)	
	33600000-6	Lotul 1: Reagent, calibratori și material de control pentru Analizatorul Hematologic Automat SYSMEX XS-1000i, Producător Japonia de tip închis					
1.1		Reagent Cellpack pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.	L	900	"Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodium chloride 0,64%, Boric acid 0,10%, Sodium tetraborate - 0,02%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferteți cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
1.2		Reagent Stromatolyser-4DL pentru lizarea eritrocitelor și trombocitelor și diluarea leucocitelor.	L	75	"Ambalaj solicitat: 5 L Componența: Non-ionic surfactant 0,18%, Organic quaternary ammoniumsalt 0,08%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferteți cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
1.3		Reagent Stromatolyser-4DS pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil.	ML	1320	"Ambalaj solicitat: 42 ml Componența: Polymethine dye 0,002%, Methanol 3,00%, Ethylene glycol 96,90%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferteți cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		

1.4		Reagent Sulfolyser pentru lizarea eritrocitelor și măsurarea hemoglobinei.	MI	20625	"Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodium lauryl sulphate 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
1.5		Detergent Cellclean pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.	MI	200	"Ambalaj solicitat: 50 ml Componența: Sodium hypochlorite 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
1.6		Set control 5 DIFF în 3 nivele scăzut, normal, înalt) 8 parametri.	MI	45	Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
Valoarea estimativă totală Lotul 4						160000,00 fără TVA
<p>Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</p> <ol style="list-style-type: none"> 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, 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. 						
	33600000-6	Lotul 2: Piese de schimb și consumabile/accesorii pentru analizator hematologic automat de tip închis, SYSMEX xi-1000				
2.1		Set de mentenanță anual pentru Sysmex XS-1000i	Set	1		
Valoarea estimativă totală Lotul 5						15000,00 fără TVA
<p>Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat 						
	33600000-6	Lotul 3: Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)				
3.1		Reagent monoclonal anti- A, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	30		1500,00
3.2		Reagent monoclonal anti -B, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	30		1500,00
3.3		Reagent monoclonal anti -AB, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	5		500,00
3.4		Reagent monoclonal anti-Kell, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	30		4000,00
3.5		Reagent monoclonal anti- D IgM + IgG, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	30		4000,00
3.6		Reagent monoclonal anti -D IgM, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	30		2000,00
3.7		Reagent monoclonal anti Aslab	Buc	5		1000,00

3.8		Reagent monoclonal anti-A1, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml, fl	Buc	5		1000,00
3.9		Ser antiglobulinic polispecific, fl	Buc	20		3000,00
3.10		Ser antiglobulinic monospecific, fl	Buc	10		2000,00
3.11		Soluție cu putere ionică scazută LISS, tip II, fl. 100 ml	Buc	2		1500,00
	33600000-6	Lotul 4: Veselă și articole de ustensilă pentru laborator				
4.1		Microalbumină în urină, teste rapide	Set	500		12000,00
4.2		Set pentru determinarea Reticulocitelor în single capilar (capilare cu reagenți inclus albastru de crezil) 50 tuburi	Set	1		2000,00
4.3		Tamponașe cu alcool 70°, în ambalaj de plastic, container, prevăzut cu capac și rulare la folosire, fără evaporare	Set	100		5000,00
4.4		Leucodif 200	Set	2		2000,00
4.5		Eprubeta 5-6 ml	Buc	20000	Eprubeta cu cheag+gel separator, volum singe 5-6 ml, cu etichetă	50000,00
	33140000-3	Lotul 5: Indicatori de control a sterilizării				
5.1		INDICATOR (extern) 132/20 N1000 control sterilizare prin vapori cu registru	Set	6		2000,00
5.2		INDICATOR (intern) 132/20 N1000 control sterilizare, prin vapori în set cu registru	Set	50		20000,00
5.3		INDICATOR (extern) 180/60 N1000 control sterilizare cu aer fierbinte cu registru	Set	50		12000,00
5.4		Azopiram	Set	48		5000,00
		Valoarea estimativă totală				307000,00

8. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. Nu se admite
9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru toate loturile;
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite
(indicați se admite sau nu se admite)
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: *Termenul de livrare la comandă, după necesități în termen de 10 zile pe parcursul anului 2023.*
12. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2023.
13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu
(indicați da sau nu)
14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
15. 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	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
---------	---	---	-------------------------------

	(Descrierea criteriului/cerinței)		
1	DUAЕ	Semnat electronic	Obligatoriu
2	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic	Obligatoriu
3	Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8	Semnat electronic *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). În cazul în care se va indica un termen mai mic (inclusiv data în declarație va fi greșită, oferta va fi descalificată).	Obligatoriu
4	Certificat a contului bancar	Semnat electronic	Obligatoriu
5	Specificația tehnică, conform anexei nr. 22	Semnat electronic	Obligatoriu
6	Specificația de preț, conform anexei nr. 23	Semnat electronic	Obligatoriu
7	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	Semnat electronic	Obligatoriu
8	Lipsa datoriilor față de bugetul național	Valabil la momentul deschiderii ofertelor, eliberat de Inspectoratul Fiscal al RM, semnat electronic de către operatorul economic;	Obligatoriu
9	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Semnat electronic	Obligatoriu
10	Declarație	La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile.	Obligatoriu
11	Declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani, conform Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24.11.2020.	Original, autentificat prin semnătura electronică	Obligatoriu la semnarea contractului

16. Garanția pentru ofertă: nu este caz

17. Garanția de bună execuție a contractului: nu este caz

18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: Termenul de depunere a ofertelor va constitui 7 de zile în conformitate cu prevederile art. 57 alin. (6) din Legea 131/2015 privind achizițiile publice.

19. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): licitație electronică, 3 runde cu aplicarea pasului minim 1 % specificat în SIA RSAP.

20. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică.

21. Ofertele se prezintă în valuta lei MD.

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: *cel mai mic preț, fără TVA, pe lotul întreg și corespunderea cerințelor solicitate pentru loturile 1-2; cel mai mic preț, fără TVA, pe poziții și corespunderea cerințelor solicitate pentru loturile 3-5.*

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

24. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP /până la: *Conform SIA RSAP*
 - pe: *Conform SIA RSAP*
25. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
26. Termenul de valabilitate a ofertelor: *60 zile calendaristice*
27. Locul deschiderii ofertelor: *Conform SIA RSAP*
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
28. 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.
29. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **limba de stat.**
30. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **Nu se aplică.**
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
31. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
32. 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.**
33. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **nu se aplică.**
34. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:
35. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **conform SIA RSAP**
36. 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 |
37. 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**
38. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____ **Lilia Postolachi.**