

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea Consumabile pentru anatomia-patologică anul 2025
prin procedura de achiziție *Cererea Ofertelor de Prețuri*

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

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: [https:// treime.md](https://treime.md)

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime”
2. IDNO: 1003600152592
3. Adresa MD-2068 mun. Chișinău, str. Alecu Russo, 11
4. Numărul de telefon/fax: 022 44-11-85, 022-43-82-37
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante:
achizitii.sf.treime@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): *Autoritate contractantă*
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/ lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantit atea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte), fără TVA
1	33600000-6	FORMALINA 10%	Litru	500	<i>Format:</i> Soluție (Produs chimic de laborator), lichidă standardă, neutră tamponată, concentrație 10%. <i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic in vitro. <i>Certificare:</i> certificat sau declarație CE de conformitate. <i>Aplicație:</i> Fixarea prealabilă a macromaterialului și a mostrelor tisulare la histoprocésare automată în vacuum <i>Componența chimică:</i> Reactivul - formaldehidă, fosfat de sodiu, apă. <i>Particularități tehnice ale reactivului:</i> ✓ soluție fluidă, gata pentru utilizare, ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, ✓ compatibil cu sistemele/analizatoarele de histoprocésare în vacuum și sistemului de colorație automatizate fără efecte coroziv. <i>Unitatea de măsură: Litru</i>	10750

					<p><i>Ambalajul:</i> Livrat destinatarului în recepienți de 10 litri în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, compoziția reactivului, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător; ✓ termenul de valabilitate nu mai mic de 11 luni din data livrării <p><i>Denumire producător:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ nume și adresa producătorului; ✓ informații de siguranță în pictograme <p><i>Limbaajul tichetului:</i> se acceptă un din limbile de circulație internațională.</p> <p><i>Compatibil cu procesor de țesuturi Slee medical</i></p>	
2	33600000-6	XILENA	Litru	120	<p><i>Format:</i> Soluție (Produs chimic de laborator), lichidă, standard, incoloră, transparentă, non-toxică,</p> <p><i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic in vitro;</p> <p><i>Certificare:</i> Certificat sau declarație CE de conformitate.</p> <p><i>Aplicație:</i> degresarea țesuturilor și accelerarea impregnației cu parafină, predestinate diagnosticului histologic.</p> <p><i>Componența chimică:</i> Reactivul e compus dintr-un amestec anhidru de alcoolii și hidrocarburi alifatică (nearomatice), este substituent a soluțiilor toxice (xilenului, toluenului, metanolului)</p> <p><i>Particularități tehnice ale reactivului:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ soluție fluidă, transparentă, incolor miros specific, ✓ substituent al xilenului, toluenului, metanolului, ✓ este clasificabil cu directivele CE ✓ hidrofil, miscibil cu apă în toate concentrațiile și cu alți solvenți organici, ✓ să fie gata pentru folosire/utilizare, ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, ✓ compatibil cu sistemele/analizatoarele de histoprocésare în vacuum și colorație automatizate în procesarea țesuturilor și secțiunilor (testelor) în histopatologie fără efecte de corozié <p><i>Unitatea de măsură: Litru</i></p> <p><i>Ambalajul:</i> Livrat destinatarului în recepienți ≥1 litru și ≤ 5 litre în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, compoziția reactivului, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător <p><i>Denumire producător:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ nume și adresa producătorului; ✓ Informații de siguranță în pictograme 	7200

					<p><i>Limbaajul tichetului:</i> se acceptă un din limbile de circulație internațională. <i>Compatibil cu procesor de țesuturi Slee medical</i></p>	
3	33600000-6	PARAFINA	Kg	200	<p><i>Format:</i> Granule (Produs chimic de laborator), standard, în granule solide, non-toxic; <i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic in vitro; <i>Certificare:</i> Certificat sau declarație CE de conformitate; <i>Aplicație:</i> imprignarea și întărirea structurilor tisulare, în probe/mostre histologice, încorporarea și fasonarea blocului histologic predestinate pentru efectuarea testelor/secțiunilor histologice; <i>Compozența chimică:</i> amestec de polimeri și parafină de înaltă puritate în granule mici; <i>Particularități tehnice ale reactivului:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Soluție chimică în granule, miros specific, ✓ este clasificabil cu directivele CE ✓ să fie gata pentru folosire/utilizare cu punct de topire 54° - 58° C, ✓ imprignare rapidă a mostrei tisulare în cadrul procesării; ✓ pătrunderea joasă sau lipsa pătrunderii a aburilor de apă ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, ✓ compatibil cu sistemele/analizatoarele de histoprocere în vacuum și de încorporare a mostrei tisulare în bloc histologic <p><i>Unitatea de măsură: Kilogram</i> <i>Ambalajul:</i> livrat destinatorului în recepțenți în saci 20 kg în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, compoziția reactivului, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător <p><i>Denumire producător:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ nume și adresa producătorului; ✓ informații de siguranță în pictograme <p><i>Limbaajul tichetului:</i> se acceptă un din limbile de circulație internațională. <i>Compatibil cu procesor de țesuturi Slee medical și stație de impregnare în parafină MYR</i></p>	21600
4	33600000-6	FORMALINA 37%	Litru	500	<p><i>Format:</i> Soluție (Produs chimic de laborator), lichidă standard, neutră tamponată, concentrație 37%. <i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic in vitro. <i>Certificare:</i> certificat sau declarație CE de conformitate. <i>Aplicație:</i> Fixarea prealabilă a macromaterialului și a mostrelor tisulare la histoprocere automată în vacuum <i>Compozența chimică:</i> Reactivul - formaldehidă, fosfat de sodiu, apă. <i>Particularități tehnice ale reactivului:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ soluție fluidă, gata pentru utilizare, 	13250

10 sau 20 kg

					<ul style="list-style-type: none"> ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, ✓ compatibil cu sistemele/analizatoarele de histoprocésare în vacum și sistemului de colorație automatizate fără efecte coroziv. <p><i>Unitatea de măsură: Litru</i> <i>Ambalajul:</i> Livrat destinatarului în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, compoziția reactivului, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător; ✓ termenul de valabilitate nu mai mic de 11 luni din data livrării <p><i>Denumire producător:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ nume și adresa producătorului; ✓ informații de siguranță în pictograme <p><i>Limbaajul tichetului:</i> se acceptă un din limbile de circulație internațională. <i>Compatibil cu procesor de țesuturi Slee medical</i></p>	
5	33600000-6	HEMATOXILIN CARAZZI	Litru	30	<p><i>Format:</i> Produs chimic de laborator, lichid, aspect color și miros specific, <i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic de rutină in vitro; <i>Certificare:</i> certificat de analiză (COA) sau declarație CE; <i>Aplicație:</i> imprignarea coloră a elementelor nuclear-celulare în secțiune/ test histologic <i>Componența chimică:</i> Hematoxilina, clicerol aluan de potasiu apa distilată, iodat de potasiu <i>Particularități tehnice ale reactivului:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Soluție chimică lichidă, miros specific, ✓ Soluție gata de utilizare, ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, compatibil cu sistemele automatizate de colorație <p><i>Unitatea de măsură:</i> Litre <i>Ambalajul:</i> livrat destinatarului în recepienți de 1 litru în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător ✓ <i>denumire producător:</i> nume și adresa producătorului; ✓ Informații de siguranță în pictograme <p><i>Limbaajul tichetului:</i> Română, Rusă, Engleză</p>	13620
6	33600000-6	EOZINA Y solutie apoasa 1%	Litru	30	<p><i>Format:</i> Produs chimic de laborator, lichid, aspect color și miros specific, <i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic de rutină in vitro; <i>Certificare:</i> certificat de analiză (COA) sau declarație CE; <i>Aplicație:</i> imprignarea coloră a elementelor celulare tisulare ale țesuturilor în secțiune/ test histologic</p>	7170

					<p><i>Compozența chimică:</i> eozina Y 1% apoasă</p> <p><i>Particularități tehnice ale reactivului:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ soluție chimică lichidă, miros specific, ✓ soluție gata de utilizare, ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, compatibil cu sistemele automatizate de colorație <p><i>Unitatea de măsură:</i> Litre</p> <p><i>Ambalajul:</i> livrat destinatarului în recepții de 1 litru în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător ✓ <i>denumire producător:</i> nume și adresa producătorului; ✓ Informații de siguranță în pictograme <p><i>Limbajul etichetului:</i> Română, Rusă, Engleză</p>	
7	33600000-6	EOZINAYsoluție alcoolică 1%	litri	30	<p><i>Format:</i> Produs chimic de laborator, lichid, aspect color și miros specific,</p> <p><i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic de rutină in vitro;</p> <p><i>Certificare:</i> certificat de analiză (COA) sau declarație CE;</p> <p><i>Aplicație:</i> imprignarea coloră a elementelor celulare tisulare ale țesuturilor în secțiune/ test histologic</p> <p><i>Compozența chimică:</i> eozina Y 1% alcoolică</p> <p><i>Particularități tehnice ale reactivului:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ soluție chimică lichidă, miros specific, ✓ soluție gata de utilizare, ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, compatibil cu sistemele automatizate de colorație <p><i>Unitatea de măsură:</i> Litre</p> <p><i>Ambalajul:</i> livrat destinatarului în recepții de 1 litru în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător ✓ <i>denumire producător:</i> nume și adresa producătorului; ✓ Informații de siguranță în pictograme <p><i>Limbajul etichetului:</i> Română, Rusă, Engleză</p>	9720
8	33600000-6	ALCIAN BLUE PH 2,5 Kit	Buc.	4	<p><i>Format:</i> Produs chimic de laborator, standard lichid, aspect color și miros specific,</p> <p><i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic histochimic in vitro;</p> <p><i>Certificare:</i> certificat de analiză (COA) sau declarație CE;</p> <p><i>Aplicație:</i> imprignarea coloră a elementelor celulare de tip caliciforme ale celulelor caliciforme intestinale în diferite procese tumorale și non-tumorale în secțiune/ test histologic</p>	3888

					<p><i>Compozența chimică:</i> Alcian Blu 8 GX, acid acetic (pH 2,5)</p> <p><i>Particularități tehnice ale reactivului:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ soluție chimică lichidă, culoare și miros specific, ✓ soluție gata de utilizare, ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, <p><i>Protocol:</i> prezența protocolului standardizat de la producător</p> <p><i>Unitatea de măsură:</i> ml/litre</p> <p><i>Ambalajul:</i> livrat destinatarului în recipiente de 500ml Kit în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător ✓ <i>denumire producător:</i> nume și adresa producătorului; ✓ Informații de siguranță în pictograme <p><i>Limbaajul tichetului:</i> Română, Rusă, Engleză, Germană, Franceză, Italiană,</p>	
9	33600000-6	ALCIAN BLUE PAS PH 2,5, Kit	Buc.	4	<p><i>Format:</i> Produs chimic de laborator, standard lichid, aspect color și miros specific,</p> <p><i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic histochimic in vitro;</p> <p><i>Certificare:</i> certificat de analiză (COA) sau declarație CE;</p> <p><i>Aplicație:</i> imprignarea coloră a mucinei epitelial acide (sialomucină, sulfomucină) și mucina mezenchimală în diferite procese tumorale și non-tumorale în secțiune/ test histologic</p> <p><i>Compozența chimică:</i> Alcian Blu pH 1 Kit (conform standardului)</p> <p><i>Particularități tehnice ale reactivului:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ soluție chimică lichidă, culoare și miros specific, ✓ soluție gata de utilizare, ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, <p><i>Protocol:</i> prezența protocolului standardizat de la producător</p> <p><i>Unitatea de măsură:</i> ml/litre</p> <p><i>Ambalajul:</i> livrat destinatarului în recipiente de 500ml Kit în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător ✓ <i>denumire producător:</i> nume și adresa producătorului; ✓ Informații de siguranță în pictograme <p><i>Limbaajul tichetului:</i> Română, Rusă, Engleză, Germană, Franceză, Italiană,</p>	4200
10	33600000-6	CONGO RED Kit	Buc.	1	<p><i>Format:</i> Produs chimic de laborator, standard lichid, aspect color și miros specific,</p>	1200

					<p><i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic histochimic in vitro; <i>Certificare:</i> certificat de analiză (COA) sau declarație CE; <i>Aplicație:</i> imprignarea coloră a testelor histologice în amiloidoză, 2a șighela Flexner, diagnosticul altor chisturi amebiale <i>Particularități tehnice ale reactivului:</i> ✓ soluție chimică lichidă, culoare și miros specific, ✓ soluție gata de utilizare, ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, <i>Protocol:</i> prezența protocolului standartizat de la producător <i>Unitatea de măsură:</i> Kit <i>Ambalajul:</i> livrat destinatarului în recepienți cu reactivi pentru 50 de reacții/Kit în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații: ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător ✓ <i>denumire producător:</i> nume și adresa producătorului; ✓ Informații de siguranță în pictograme <i>Limbaajul tichetului:</i> Română, Rusă, Engleză, Germană</p>	
11	33600000-6	MASON TRICROM Kit	Buc.	2	<p><i>Format:</i> Produs chimic de laborator, standard lichid, aspect color și miros specific, <i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic histochimic in vitro; <i>Certificare:</i> certificat de analiză (COA) sau declarație CE; <i>Aplicație:</i> imprignarea coloră a fibrelor colagene mature si imature în țesuturi patologice și non-patologice, <i>Particularități tehnice ale reactivului:</i> ✓ soluție chimică lichidă, culoare și miros specific, ✓ soluție gata de utilizare, ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, <i>Protocol:</i> prezența protocolului standartizat de la producător <i>Unitatea de măsură:</i> Kit <i>Ambalajul:</i> livrat destinatarului în recepienți cu reactiv pentru 100 de reacții/Kit în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații: ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător ✓ <i>denumire producător:</i> nume și adresa producătorului; ✓ Informații de siguranță în pictograme <i>Limbaajul tichetului:</i> Română, Rusă, Engleză, Germană</p>	2400

12	33600000-6	Toluena C7H8	litri	50	<p><i>Format:</i> Soluție (Produs chimic de laborator), lichidă, standard, incoloră, transparentă, non-toxică, <i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic in vitro; <i>Certificare:</i> Certificat sau declarație CE de conformitate. <i>Aplicație:</i> degresarea țesuturilor și accelerarea imprignației cu parafină, predestinate diagnosticului histologic. <i>Compoziția chimică:</i> Reactivul e compus dintr-un amestec anhidru de alcooli și hidrocarburi alifatică (nearomatice), este substituent a soluțiilor toxice (xilenului, toluenului, metanolului) <i>Particularități tehnice ale reactivului:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ soluție fluidă, transparentă, incolor miros specific, ✓ substituent al xilenului, toluenului, metanolului, ✓ este clasificabil cu directivele CE ✓ hidrofil, miscibil cu apă în toate concentrațiile și cu alți solvenți organici, ✓ să fie gata pentru folosire/utilizare, ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, ✓ compatibil cu sistemele/analizatoarele de histoprocésare în vacuum și colorație automatizate în procesarea țesuturilor și secțiunilor (testelor) în histopatologie fără efecte de coroziie <p><i>Unitatea de măsură: Litru</i> <i>Ambalajul:</i> Livrat destinatarului în recepții 1 litru în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, compoziția reactivului, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător <p><i>Denumire producător:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ nume și adresa producătorului; ✓ Informații de siguranță în pictograme <p><i>Limbaajul tichetului:</i> Română, Rusă, Engleză, Germană, Franceză, Italiană</p>	15470
13	33600000-6	Ață de mătăsă Nr.7/8/9 în bobine	metri	4500	<p><i>Format:</i> Ață de mătăsă, culoare alba/neagră Nr7/8/9. <i>Utilizare:</i> Necesă pentru necropsii <i>Ambalaj:</i> Bobine 100m/300m</p>	2790
14	33600000-6	BALSAM histologic	buc	100	<p>Balsam p/u acoperire a lamelor histologice. BIOMOUT <i>Format:</i> Produs chimic de laborator, standart, lichid, transparent, cu miros slab pronunțat. Component: acril mixatin xelina <i>Ambalaj:</i> flacon-500ml</p>	28800
15	33600000-6	Casete din plastic standard	buc	40000	<p>Casete din plastic standard cu orificii dreptunghiulare, capac atașat, <i>culoare verde</i>, din polimer acetat pentru procesare, includere și secționare; rezistente la solvenții histologici, suprafața de scriere în unchi 45,0°. Compatibil cu microtom rotativ Slee medical</p>	24400

16	33600000-6	Casete de plastic pentru biopsii	buc	20000	Casete din plastic pentru biopsii cu capac atașat <i>culoare galbenă</i> cu <i>orificii rotunde mici</i> , din polimer acetat pentru procesare, includere și secționare; rezistente la solvenții histologici, suprafața de scriere în unghi 45,0° Compatibil cu microtom rotativ Slee medical.	9600
17	33600000-6	Lame microscopice	buc	50000	Lame de microscopie 25x75x1,0mm, <i>marginie colorată</i> unghi/colțuri 45, cu adeziune. Ambalaj 50 lame	105000
18	33600000-6	Lame microtom	set	40	Lame microtom, premium MX35 Ultra, per microtom, fateta nr 3 cu un unghi de 34°, 1 cutie - 50 lame <i>Particularități tehnice</i> Metal (oțel utilizat în medicină) lamă, ultra, de o singură folosință, cu profil înalt și mic, L × W: 31,5 × 3,13in. (80 × 8mm), grosime: 0,01in. (0.25mm), unghiul de tăiere: 34°, proiectat pentru aplicații de rutină, adecvat tuturor tipurilor de țesuturi; ce oferă un suport de tăiere și poate fi utilizat pentru orice microtom semiautomat, automat. <i>Ambalaj</i> specializat - casetă de polipropilen în cutie: 1 casetă - 50lam. Pe ambalajul produsului sa fie indicate: Pictogramele adecvate de performanța și trimiterea la standardul EN. Compatibil cu microtom rotativ Slee medical	91800
19	33600000-6	Lamele de acoperire Cover glass	cutii	40	Lamele de acoperire pentru lame microscopice dimensiuni 24*50 grosimea 0,1/0,15mm . Transparente. Ambalaj 100 lamele	10020
20	33600000-6	Solutie de decalcificare (pentru histologie)	litru	10	Solutie (Produs chimic pe baza de acid.Se recomanda p/u fragmente osoase,biopsii ale maduvei osoase. Unitate demasura –litruAmbalat ,livrat destinatorului in recipient de 1litru. Termen de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni de la data fabricarii. Solutia va fi livrate de producator in ambalaj original ,securiza marcata si etichetata. Date deidentitate (denumire numarul lotului ,seria,termenul de valabilitate ,conditiile de pastrare)ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa corespunda in mod obligator cu etichetca componentului inclus si ,instructia de utilizare a solutiei, sa contina caracteristicile de performanta a calitatii. Prezenta urmatoarelor documente a)declaratie de conformitateCEsi/sa;.Certificat confirmare CE.b)ISO(in dependent de tipul produsului)	4500
21	33600000-6	Burete de paralon pentru biopsii (2,5X3cm)	buc	5000	Cerinte de calitate:IVD .Certificat CE sau declaratie de conformitate în functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul dat.Certificat ISO13485 si/sau ISO9001(în dependenta de categorie produsului) Date de identitate(denumirea,numarul lotului,seria, termenul de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida în mod obligatoriu cu	1200

					<p>cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare setului sa contina caracteristicile de performanta si calitate. Instructiunile privind modul de utilizare sa fie prezentate in limba de stat sau rusa.</p>	
22	33600000-6	Set de marcare pentru țesuturi 5x50	<i>buc</i>	<i>1</i>	<p><i>Format:</i> Produs chimic de laborator, standard lichid, aspect color și miros specific,</p> <p><i>Utilizare:</i> Diagnostic histologic histochimic in vitro;</p> <p><i>Certificare:</i> certificat de analiză (COA) sau declarație CE;</p> <p><i>Aplicație:</i> colorarea marginelor de rezecție în timpul orientării macroscopice a materialului post-operator .</p> <p><i>Particularități tehnice ale reactivului:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ soluție chimică lichidă, culoare și miros specific, ✓ soluție gata de utilizare, ✓ compatibil cu reagenții și coloranții utilizați în histologie, <p><i>Protocol:</i> prezența protocolului standartizat de la producător</p> <p><i>Unitatea de măsură: kit.</i></p> <p><i>Ambalajul:</i> livrat destinatarului în recepienți cu reactiv pentru 5 culori/kit în conformitate cu cerințele de stocare/livrare ale producătorului cu etichetă care să furnizeze informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ date de identitate (denumirea reactivului, număr lot reactiv, seria, termenul de valabilitate, volum, condiții de păstrare); ✓ toate pozițiile lotului să fie produse de același producător ✓ <i>denumire producător:</i> nume și adresa producătorului; ✓ Informații de siguranță în pictograme <p><i>Limbaajul tichetului:</i> Română, Rusă, Engleză, Germană</p>	3465
TOTAL						392 043,00

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 – se acceptă
 - 2) Pentru mai multe loturi – se acceptă
 - 3) Pentru toate loturile – se acceptă
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **DDP- Franco destinație vămuit, Incoterms 2013, în decurs de 20 zile de la comanda efectuată de persoana responsabilă din cadrul IMSP SCM Sfânta Treime.**
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**

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	Formularul DUAE	Original, completat și confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Obligativiu încărcat în SIARSAP
2	Oferta tehnică	Anexa nr.22 din Documentația Standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin ord.Ministerului Finanțelor nr.115 din 15.09.2021, semnat electronic de către operatorul economic	Obligativiu încărcat în SIARSAP
3	Oferta de preț	Anexa nr.23 din Documentația Standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin ord.Ministerului Finanțelor nr.115 din 15.09.2021, semnat electronic de către operatorul economic	Obligativiu încărcat în SIARSAP
4	Cerere de participare la procedura de achiziție	Anexa nr.7 din Documentația Standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin ord.Ministerului Finanțelor nr.115 din 15.09.2021, semnat electronic de către operatorul economic	Obligativiu*
5	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%	<p>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Municipal "Sfânta Treime" Denumirea Băncii: BC MOLDINCOMBANK SA Codul fiscal: 1003600152592 IBAN: MD22ML000000000225166614</p> <p>cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. ____ din ____"</p> <p>Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat sau</p> <p>Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform anexei nr.9</p> <p><i>*În cazul în care garanția va fi emisă de bancă cu semnătură OLOGRAF, aceasta se va depune în original termen de 2 zile de la deschiderea ofertelor, la sediul autorității contractante la Serviciul Achiziții Publice.</i></p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</p>	Obligativiu încărcat în SIARSAP

6	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.	Conform Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24 noiembrie 2020. Completată și semnată electronic de către participant. (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)	Obligativu la semnarea contractului
7	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – 15 zile din data eliberării); confirmat prin semnatura electronică a participantului *	Obligativu*
8	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din valoarea Contractului	Contractul va fi însoțit de o Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform anexei nr.10 din Documentația Standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin ord.Ministerului Finanțelor nr.115 din 15.09.2021 sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Municipal "Sfânta Treime" Denumirea Băncii: BC MOLDINCOMBANK SA Codul fiscal: 1003600152592 IBAN: MD22ML00000000225166614 cu nota "Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. _____ din _____" <i>*În cazul în care garanția de bună execuție va fi emisă de bancă cu semnătură OLOGRAF, aceasta se va depune în original termen de 3 zile după expirarea termenului de așteptare, la sediul autorității contractante în Serviciul Achiziții Publice.</i> * (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului) Anexa nr.10	Obligativu la semnarea contractului
10	Certificat de conformitate sau alt certificat ce confirmă calitatea consumabilelor oferite	Copie-eliberat de Organismul abilitat-semnat electronic de către operatorul economic	Obligativu*
11	Extras din Registrul de Stat a persoanei juridice	Copie-semnat electronic de către operatorul economic	Obligativu*
12	Declarația privind valabilitatea ofertei	Anexa nr.8 din Documentația Standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin ord.Ministerului Finanțelor nr.115 din 15.09.2021, semnat electronic de către operatorul economic	Obligativu*
13	Declarație privind termenul de valabilitate	Termenul de valabilitate restant la momentul livrării va constitui nu mai puțin de 12 luni, semnat electronic de către operatorul economic	Obligativu*
14	Mostre	Obligativu termen de 2 zile calendaristice de la solicitare se vor prezenta mostre	Obligativu*

<p>NOTĂ:</p> <p>- Contractele vor fi perfectate de către operatorii economici în parte ce ține de datele de identitate ale operatorului economic, rechizitele bancare, suma totală a contractului și specificațiile tehnice și de preț. Va fi completat modelul de contract remis de către autoritatea contractantă la expirarea termenului de așteptare.</p> <p>- Semnătura electronică se va aplica pe spațiu curat (alb) al documentului, astfel încât datele de pe semnătură și datele din document să fie vizibile. Categoriec nu se va accepta semnătura electronică aplicată pe înscris.</p>	
--	--

*Documentele marcate cu * pot fi încărcate în SIARSAP la momentul depunerii ofertelor sau prezentate/suplinate suplimentar în baza scrisorii de clarificare, în termen de 3 zile de la solicitare. Clarificările vor fi solicitate în scris, la adresa de e-mail specificată în DUAE. Neprezentarea clarificărilor sau prezentarea clarificărilor incomplete este temei de descalificare a operatorului economic.*

17. Garanția pentru ofertă, quantumul **1% din oferta fără TVA**
18. Garanția de bună execuție a contractului, quantumul **5% din valoarea contractului cu TVA**
19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz _____
20. 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, pas minim 1%, runde - conform SIA RSAP, data - conform SIA RSAP*
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu se aplică**
22. Ofertele se prezintă în valuta lei MDL
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **prețul cel mai scăzut conform cerințelor solicitate.**
24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

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

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
 - conform SIA RSAP /până la: *[ora exactă] Conform informației din SIA RSAP „MTender”*
 - pe: *[data] Conform informației din SIA RSAP „MTender”*
26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
27. Termenul de valabilitate a ofertelor: **60 zile**

28. **Locul deschiderii ofertelor:** SIA RSAP „MTender”
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 română
31. **Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene:** NU
32. **Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:**
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
33. **Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul):** NU
34. **În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:** _____
35. **Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:** nu a fost publicat
36. **Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:** *Conform informației din SIA RSAP „MTender”*
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
semnarea electronică a contractelor	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: Gheorghe STRAJESCU _____