

**CAIET DE SARCINI**  
**Bunuri**

Obiectul: **reactivelor și consumabilelor de laborator de tip închis pentru anul 2024**

Autoritatea contractantă: **IMSP Centrul de Sănătate Comrat**

**Descriere generală. Informații**  
reactivelor și consumabilelor de laborator de tip închis pentru anul 2024

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
<b>Lotul 1. Reagenți, calibratori și material de control pentru Analizatorul biochimic automat A15 Biosystems, Spania (tip sistem închis) Ordinul Ministerul Sănătății nr.374 din 05.05.2014</b>						
1.1	33696500-0	AST/GOT set 250 ml	set	14	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul otului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
1.2	33696500-0	ALT/GPT Set 250 ml	set	14	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul otului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
1.3	33696500-0	ALBUMIN set 250 ml	set	5	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul otului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
1.4	33696500-0	$\alpha$ -AMYLASE (DIRECT) set 100 ml	set	15	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 20 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul otului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
1.5	33696500-0	BILIRUBIN (TOTAL)	set	13	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea	

		metoda DPD set 250 ml			ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
1.6	33696500-0	<b>BILIRUBIN (DIRECT) metoda DPD set 250 ml</b>	set	8	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
1.7	33696500-0	<b>CALCIUM- ARSENAZO set 500 ml</b>	set	2	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
1.8	33696500-0	<b>CHOLESTER OL set 500 ml</b>	set	8	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
1.9	33696500-0	<b>CHOLESTER OL HDL DIRECT set 4 fl. X 20 ml</b>	set	50	ambalaj standard p/u A 15, set 4 fl. x 20 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
1.10	33696500-0	<b>CREATININE set 500 ml</b>	set	8	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	

1.11	33696500-0	<b>γ- GLUTAMIL TRANSFERAS E set 250 ml</b>	set	13	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul otului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător
1.12	33696500-0	<b>GLUCOSE set 500 ml</b>	set	10	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.13	33696500-0	<b>IRON – FERROZINE set 250 ml</b>	set	6	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.14	33696500-0	<b>MAGNESIUM (Magnesiu Xylidyl Blue) set 100 ml</b>	set	10	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 16ml + 2fl x 10ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.15	33696500-0	<b>PROTEIN (TOTAL) set 500 ml</b>	set	3	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.16	33696500-0	<b>TRIGLYCERI -DES set 500 ml</b>	set	8	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.

1.17	33696500-0	<b>UREA/BUN-UV</b> set 250 ml	set	16	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.18	33696500-0	<b>URIC ACID</b> set 500 ml	set	6	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.19	33696500-0	<b>ANTI-STREPTOLY SIN (ASO)</b> set - 160 doze	set	14	ambalaj standard p/u A 15, set 1 fl. x 40 ml + 1 fl x 10 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.20	33696500-0	<b>C-REACTIVE PROTEIN (CRP)</b> set - 160 doze	set	14	ambalaj standard p/u A 15, set 2 fl. x 40 ml + 2 fl x 10 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.21	33696500-0	<b>RHEUMATOID FACTORS (RF)</b> set - 160 doze	set	14	ambalaj standard p/u A 15, set 1 fl. x 40 ml + 1 fl x 10 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.22	33696500-0	<b>BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN)</b> set 25 ml	set	11	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.

1.23	33696500-0	BIOCHEMISTR Y CONTROL SERUM Normal (HUMAN) set 25 ml	set	11	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.24	33696500-0	BIOCHEMISTR Y CONTROL SERUM Patalogic (HUMAN) set 25 ml	set	11	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.25	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set 144 ml	set	6	ambalaj standard p/u A 15, set 1 x 72 ml +1 x 72 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.26	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED) set 1 x 0.5 ml	set	1	ambalaj standard p/u A 15, set 1 x 0.5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
1.27	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL) set 1 x 0.5 ml	set	1	ambalaj standard p/u A 15, set 1 x 0.5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
<b>Consumabile p/u analiz. biochimic automat A 15 Biosystems(sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374), accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)</b>					
1.28	33696500-0	Soluție concentrată de spălare fl.100 ml p/u A15	set	2	l. 100 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set
1.29	33696500-0	Soluție	set	2	l. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-

		concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A15			5 (sistem închis), eliberat de către producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set	
1.30	33696500-0	Rotor de reacție p/u analizator A15 set 10 buc.	set	70	specific p/u A 15 set 10 buc.	
1.31	33696500-0	Cuva pentru serla analizator A15 set 1000 buc.	set	20	specific p/u A 15 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc.	
1.32	33696500-0	PHOTOMETRIC LAMP	set	3	Halogen lamp pentru A15 6v 10w timp de lucru >2000 ore	
1.33	33696500-0	BOTTLE WITH SCREW-TOP (10 UNITS) 50 ml	buc	5	BOTTLE WITH SCREW-TOP (10 UNITS) 50 ml	
1.34	33696500-0	BOTTLE WITH SCREW-TOP (10 UNITS) 20 ml	buc	5	BOTTLE WITH SCREW-TOP (10 UNITS) 20 ml	
1.35	33696500-0	THICK PROBE	buc	1	THICK PROBE	

Valoarea estimativa Lotul №1 fără TVA –

**453 923.10**

**Lot 2. Reagenți și material de control pentru analizator de urina H 500 (sistem închis)**

2.1	33696500-0	Teste pentru urina 10 parametre pentru analizator DIRUI H-500 (100teste/set)	set	200	Teste să dispună de certificat, sau declaratia CE. Testele trebuie să fie compatibili cu analizorul de urina H-500 (Leucocytes, Nitrite, Urobilinogen, Protein, pH, Blood, SG, Ketone, Bilirubin, Glucose). Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
2.2	33696500-0	Urine control (Negative)	set	6	Control să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 10 ml, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător	
2.3	33696500-0	Urine control (Pozitive)	set	6	Control să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 10 ml, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	

Valoarea estimativa Lotul № 2 fără TVA –

**37 011.76**

**Lot 3. Reagenți,calibratori și material de control p/u analizator hematologice automat 3diff Mindray BC 3600 (sistem închis) (a.17Ord.MS nr.374din05.05.14),accesorii /consumabile/piese de schimb(a.18 Ord.MS nr.374din05.05.14)**

3.1	33696500-0	M-30 Diluent		30	set 1 x 20 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul	
-----	------------	--------------	--	----	--	--

		set 20 lit. p/u Mindray	set		Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
3.2	33696500-0	M-30 Lyse set 0.5 lit. p/u Mindray	set	12	set 1 x 500 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
3.3	33696500-0	M-30 RINCE set 5.5 lit. p/u Mindray	set	30	set 1 x 5.5 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
3.4	33696500-0	B-30 Material de control hematologic set 3 x 3,0 ml p/u Mindray	set	7	set 9 ml (3fl. x 3.0 ml). Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.

Valoarea estimativa Lotul № 3 fără TVA –

**64 297.73**

**Lot 4. Reagenti pentru parametric de hemostaza pentru coagulometru optic RT 2204 C sistem închis**

4.1	33696500-0	Tromboplastin a cu activitatea 11-57 secunde si ISI nu mai mare de 1.1 (10 fl x 10 ml)	Set (100 ml)	7	10fl x 10ml Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul de la producator nu mai mic de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat si etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotul, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincide in mod obligatoriu cu cele de etichetele componentelor incluse in set.
4.2	33696500-0	Plasma de control cu 3 nivele de concentratie nivel, înalt, foarte înalt: 1. N-11-12 secunde 2. P – 30 secunde 3. P+ 54-57 secunde	fl	30 30 30	1. N-11-12 secunde - 10fl x 1,0 ml 2. P – 30 secunde - 10fl x 1,0 ml 3. P+ 54-57 secunde - 10fl x 1,0 ml Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul de la producator nu mai mic de 12 luni. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat si etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotul, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincide in mod obligatoriu cu cele de etichetele componentelor incluse in set.

Valoarea estimativa Lotul №4 fără TVA –

**13 650**

**Lot 5. Reagenti pentru investigațiile**

5.1	33696500-0	Antigen cardioplinei pentru MRS 70ml	Set	5	7 fl x 10 ml (complect No.2) <b>RPR carbon nu oferi!</b>
-----	------------	--------------------------------------	-----	---	---

Valoarea estimativa Lotul № 5 fără TVA –

**12 500**

**Lot 6. Reagenti pentru investigațiile**

6.1	33696500-0	Teste speciale pentru sânge acută în masele fecale 50 ml uscat de azopyram.	set	5	aprecierii singelei ocult in masele fecale nu mai puțin 0,1-0,2 %
-----	------------	---	-----	---	---

Valoarea estimativa Lotul № 6 fără TVA –

**500**

<b>Lot 7. Vesela de laborator</b>						
7.1	33696500-0	Microkuveta la aparat RT 2204 (coagulometr)	buc	10 000		
Valoarea estimativa Lotul № 7 fără TVA –						<b>7 000</b>
<b>Lot 8. Vesela de laborator</b>						
8.1	33696500-0	Lampa la microscop	buc	2		
Valoarea estimativa Lotul № 8 fără TVA –						<b>200</b>
<b>Lot 9. Ulei de imersie</b>						
9.1	33696500-0	Ulei de imersie	buc (100 gr)	5		
Valoarea estimativa Lotul № 9 fără TVA –						<b>500</b>
<b>Lot 10. Aparat Pancenko</b>						
10.1	33696500-0	Aparat Pancenko	buc	8	Штатив СОЭ-метр - с 20 резиновыми пробками (прокладками) для 20 пипеток СОЭ.	
Valoarea estimativa Lotul № 10 fără TVA –						<b>1667</b>
<b>Lot 11. Eprubeta conic plastic 5 ml cu capac, cu eticheta</b>						
11.1	33696500-0	Eprubeta conic plastic 5 ml cu capac, cu eticheta	buc	5 000.0	Eprubeta conic plastic 5 ml cu capac, cu eticheta	
Valoarea estimativa Lotul № 11 fără TVA –						<b>2 917</b>
<b>Lot 12. Reagenți pentru imunologie</b>						
<b>BIOBASE – Rider (cititor), Micro-plate Washer (spălător), Microplates Installacion Steps (incubator)</b>						
12.1	33696500-0	T3 total cu calibratori	Set (96 teste)	6	Elisa	
12.2	33696500-0	T4 total cu calibratori	Set (96 teste)	6	Elisa	
12.3	33696500-0	Multiligand control	Set (96 teste)	1	Multiligand control, ELISA 96 TESTE	
Valoarea estimativa Lotul № 12 fără TVA						<b>10 834</b>
<b>Valoarea estimativă totală (fără TVA) -</b>						<b>605 000.60</b>

1. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora \_\_\_\_\_
2. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
  - 1) Pentru un singur lot;
  - 2) **Pentru mai multe loturi;**
  - 3) **Pentru toate loturile;**
  - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant \_\_\_\_\_



3. **Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.**
4. **Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați:** În termen de 15 de zile de la solicitare. Livrarea se va efectua gratuit de către vânzător în termen de 15 de zile după semnarea contractului, la Autoritatea Contractantă.
5. **Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2024**
6. **Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu**
7. **Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.**
8. **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	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire, conform anexei nr.7 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	Obligativiu
2	Formularul DUAE	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire. Nota: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decît cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	Obligativiu
3	Specificația tehnică	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire, conform anexei nr.22 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	Obligativiu
4	Specificația de preț	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire, conform anexei nr.23 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	Obligativiu

5	Declaratie privind valabilitatea ofertei (60 de zile)	original - confirmat prin aplicarea semnaturii electronice de către administratorul companiei indicat in Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și in cazul delegării sau imputernicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de imputernicire, <i>conform anexei nr.8 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	Obligatori
6	Certificat de înregistrare	Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va rezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de inregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie-confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de imputernicire.	Obligatori
7	Certificat de calitate CE sau echivalent	original - confirmat prin aplicarea semnaturii electronice de către administratorul companiei indicat in Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și in cazul delegării sau imputernicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de imputernicire.	Obligatori
8	Declarație cu privire la prezentarea mostrelor	Declarație privind garantarea prezentarii mostrelor la solicitarea, in 2 bucați original. Timp de 3 zile de la solicitare. Original - confirmat prin aplicarea semnaturii electronice de către administratorul companiei indicat in Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și in cazul delegării sau imputernicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de imputernicire.	Obligatori
9	Declarație de la ofertant cu privire la termenul de valabilitate restant	Cu privire la termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 12 luni din termenul total de valabilitate a acestuia, original - confirmat prin aplicarea semnaturii electronice de către administratorul companiei indicat in Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și in cazul delegării sau imputernicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de imputernicire.	Obligatori
10	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficia, original - confirmat prin aplicarea semnaturii electronice de către administratorul companiei indicat in Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și in cazul delegării sau imputernicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de imputernicire.	Obligatori

11	Datele privind lipsa sau existența restanțelor contribuabililor	Sunt disponibile pentru a fi consumate de pe platforma de interoperabilitate (MConnect).  (Conform scrisorii Serviciul Fiscal de Stat Nr. 26-08/5-01-169432 din 24.11.2023)	Obligatori
12	Declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectiv și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (IMSP CS Comrat) și Agenției Achiziții Publice, <i>conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020</i> , semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	Obligatori
13	Rechizitele bancare sau Certificat de atribuire a contului bancar	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire.	Obligatori

**9. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz nu se aplică**

**10. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):** licitația electronică, 3 runde, pasum minim 1%, conform platformei electronice de achiziție. (Licitația electronică va avea loc dacă au fost depuse cel puțin 2 oferte. În cazul în care a fost depusă o singură ofertă, licitația electronică nu are loc, iar autoritatea contractantă urmează să decidă atribuirea contractului de achiziții ofertantului sau repetarea procedurii de achiziție).

**11. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): ----**

**12. Ofertele se prezintă în lei MDL.**

**13. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului:** nu se aplică

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

**15. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**

- până la: *[ora exactă]* **conform SIA RSAP**(Mtender)
- pe: *[data]* **conform SIA RSAP**(Mtender)

**16. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**

*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*

**17. Termenul de valabilitate a ofertelor:** 60 de zile calendaristice

**18. Locul deschiderii ofertelor:** SIA RSAP (Mtender)

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

19. 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.*

Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:

limba română/rusă

20. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: Nu

21. 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*

22. 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): ---

23. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:---

24. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:---

25. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 07.05.2024

26. 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	va fi utilizat
Sistemul de comenzi electronice	nu
Facturarea electronică	se acceptă
Plățile electronice	nu

27. 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

28. Alte informații relevante:

1) Ofertantul prezintă certificatul CE, 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 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 nu mai mic de 12 luni.

2) Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator și deservirea tehnică al analizatorului se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).

3) 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 în limba de stat.

4) Date de identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.

5) Operatorul economic, care a propus oferta cu cel mai mic preț, în conformitate cu toate cerințele, pînă a fi numit câștigător, este obligat să prezinte mostrele produsului, pentru controlul

calității. În cazul în care, produsul nu a trecut controlul calității, oferta operatorului economic va fi respinsă.

Autoritatea contractantă \_\_\_\_\_

Data 07.05.2024

**Notă:** *Prezentul model al caietului de sarcini este orientativ și poate fi completat, modificat, precizat de către autoritatea contractantă, în funcție de tipul și specificul bunurilor/serviciilor. Autoritatea contractantă este obligată să respecte legislația.*