

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea

Reagenți pentru Laborator conform necesităților IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie pentru anul 2024.
prin procedura de achiziție

Concurs prin Cererea Ofertei de Preturi

1. Denumirea autorității contractante:

Instituția Medico-Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie.

2. IDNO: **1003600150598**

Adresa: Municipiul Chișinău bd. Ștefan cel Mare 190

3. Numărul de telefon/fax: (022) 24-23-30

Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: Achizitii.imspsecto@gmail.com

4. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*

5. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1	Lotul 1 Rondele cu antibiotic pentru laboratorul bacteriologic			Rondele îmbibate cu antibiotic, ambalate în flacoane până la 100 de discuri.
	Cefepim/acid clavulanik	disc	300	
	Cefatoxim/acid clavulanic	disc	300	
	Cefalotina	disc	600	
	Cefalexina	disc	600	
	Ceftriaxon/sulbactam	disc	300	
	Aztreonam	disc	100	
	Piperacilina	disc	100	
	Ticarcilina/acid clavulanic	disc	100	
	Azlocilina	disc	100	
	Amphotericina	disc	200	
	Cefepim/ acid clavulanic	disc	300	
Valoarea estimativă totală pe lot 2300.00				
2	Lotul 2 Expres teste diagnostice pentru analiza urinei			
2.1	Leucocite, nitrați, urobilinogen, proteina, pH,	Set	30	Stripuri pentru analizatorul de urină compatibil cu Clinitek Status+, (un set=100 teste)

	sânge, SG, corpi cetonici, bilirubina, glucoza			
Valoarea estimativă totală pe lot 76000.00				
3	Lotul 3 Reagenți și veselă pentru investigații manuale pentru laboratorul clinic			
3.1	Teste p/u determinarea sângelui ocult în mase fecale	buc	50	Teste
3.2	ASLO	set	2	Flacon 5 ml, 100 teste
3.3	Factor reumatoid	set	3	Flacon 5 ml, 100 teste
3.4	Troponin I	Buc	500	Teste imunocromatografice
3.5	D - dimeri	Buc	500	Teste imunocromatografice
3.6	Tromboplastină	set	40	Reagent tromboplastina-calcium pentru determinarea timpului de protrombina după Quick, INR, ISI-1,05 în plasmă. Plasma de control și reagenții de la același producător. Flacon 10 ml cu CaCl ₂ inclus în set.
Valoarea estimativă totală pe lot 29000.00				
4	Lotul 4 Reagenți pentru analizorul biochimic "RESPONS 910" (sistem închis			
4.1	ALAT/GPT	set	5	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.2	ASAT/GOT	set	5	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.3	Albumina	set	4	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.4	Fosfotaza alcalină	set	2	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.5	Alfa-Amilaza	set	3	Ambalaj cu cod de bare 4x120teste
4.6	Bilirubina totală	set	5	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.7	Bilirubina directă	set	5	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.8	Colesterol	set	4	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.9	Creatinina	set	5	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.10	Glucoza	set	7	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.11	Ureea	set	6	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.12	Acid uric	set	4	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.13	Proteina totală	set	6	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.14	Cleaner respons 910	set	3	Ambalaj cu cod de bare 4x60ml
4.15	Calibrator universal cu parametri pentru Respons 910	flacoane	10	Flacoane de 3 ml
4.16	Control cu valori normale p/u Respons910	flacoane	10	Flacoane de 5ml
4.17	Control cu valori patologice p/u Respons910	flacoane	10	Flacoane de 5ml
4.18	Cuve de reagenți	cutie	3	256x15
4.19	Proteina C reactivă	set	6	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste
4.20	Calibrator CRP	set	1	Flacoane 5x2
4.21	Control 2rotein(level I)	set	1	Flacoane 3x2

4.22.	Control 3proteïn(level II)	set	1	Flacoane 3x2
4.23	Lampă fotometrică	unit	1	
4.24	Set anual de mentenanță	set	1	
Valoarea estimativă totală pe lot 150000.00				
5	Lotul 5 Reagenți pentru analizatorul hematologic automatizat Ymizen H500			
5.1	Reactiv pentru împrejmuire, diluarea leucocitelor, pentru determinarea și diferențierea celulelor sangvine și măsurarea hematocritului (DILUENT) ABX Diluent (20 L/kit)	set	15	ABX Diluent, 20 L 0901020 Compoziție: - Tampon organic < 5 % - Conservanți < 0,1 % - Agenți tensiactivi < 0,1 % Stabilitate după deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Soluție apoasă limpede și necolorată la bidon de 20 L/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Ambalajul standart pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului, a volumelor de probă destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb.
5.2	Lizant unic ce asigură numărarea și diferențierea leucocitelor, lizarea eritrocitelor, determinarea hemoglobinei. (WHITEDIF) WHITEDIF (1 L/kit)	set	20	Whitediff, 1L 1210906022 Compoziție: -Agent lizant< 5% -Surfactanți< 5% -Conservanți< 1% Stabilitate după deschidere: -2 luni la 15 – 30°C Prezentare: Soluție apoasă limpede, culoare galben pal, la bidon de 1L/set. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Ambalajul standart pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru etapa finală de diferite tipuri de diluții a volumelor de probă, pe bordul analizatorului, destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb.
5.3	Reactiv pentru curățarea analizorului (CLEANER) ABX Cleaner (1L/kit)	set	12	ABX CLEANER, 1L 0903010 Compoziție: -Tampon organic < 5 % -Enzimă proteolitică < 1 % Conservanți < 0,1 % Stabilitate după deschidere: -3 luni la 18 - 25°C Prezentare: Soluție apoasă limpede și slab glabă, la bidon de 1 L/kit . Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Setul de soluție de spălare original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Yumizen H500
5.4	Reactiv pentru întreținerea periodică a aparatului (MINOCLAIR)	set	5	ABX Minocclair (0.5 L/kit) Compoziție: - Agent chimic de curățare < 5 % - Conservanți < 1 % Stabilitate după deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare:

	ABX Minocclair (0.5 L/kit)			Soluție apoasă limpede și slab glabenă, cu miros de înălbitor, la bidon de 0.5 L/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă
5.5	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scăzute ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF (L) ABX Difftrol L (2 flacoane/kit)	set	4	QC Difftrol L Control hematologic: Nivel Micșorat 2flx3mL/set 2062207 Control hematologic Nivel Micșorat compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Compoziție: -Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate după deschidere: -16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 2 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă
5.6	Material de control pentru verificarea valorilor normale ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF (N) ABX Difftrol N (2 flacoane/kit)	set	4	QC Difftrol N Control hematologic: Nivel Normal 2flx3mL/set 2062203 Control hematologic Nivel Normal compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Compoziție: Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasmă. Stabilitate după deschidere: -16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 2 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă
5.7	Material de control pentru verificarea valorilor patologice crescute ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF(H) ABX Difftrol H (2 flacoane/kit)	set	4	QC Difftrol H Control hematologic: Nivel Înalt 2flx3mL/set 2062208. Control hematologic Nivel Înalt compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Compoziție: Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate după deschidere: -16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 2 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă
5.8	Material de calibrare a analizorului (Minocal) ABX Minocal (1fl/kit)	set	1	Compoziție: Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate după deschidere: -1 zi la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 1 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă
5.9	Set anual de mentenanță	set	1	
Valoarea estimativă totală pe lot				
167000.00				
6	Lotul 6 Reagenți pentru analizorul electroliti E1, sistem închis			
6.1	Cartuș 300 oQC	bucăți	6	Compatibil cu analizorul E1
6.2	Control nivel 1	Set	1	Compatibil cu analizorul E1,(1set= 1ml x30 fl)
6.3	Control nivel 2	Set	1	Compatibil cu analizorul E1,(1set= 1ml x30 fl)
6.4	Control nivel 2	Set	1	Compatibil cu analizorul E1,(1set= 1ml x30 fl)

**Valoarea estimativă totală pe lot
104100.00**

7	Lotul 7 Reagenți și consumabile de laborator pentru analizatorul automat al gazelor și electroliților în sânge „Stat Profile Prime Plus”			
7.1	PRIME PLUS SENSOR CARD W/COOX STANDART 1/100 TESTE	buc	10	1buc/100 teste
7.2	STAT PROFILE PRIME PLUS CALIBRATOR CARTIDGE 1/100 TESTE	buc	5	1buc/100 teste
7.3	STAT PROFILE PRIME PLUS AMPULED CONTROLS BG COOX LEVELS 1,2,3 NR.10 AMP.X3ML	set	1	1 set 10 amp.x3 ml
7.4	STAT PROFILE PRIME PLUS AMPULED CONTROLS CHEMISTRY LEVELS 4,5 NR.10 AMP.X3ML	set	1	1 set 10 amp.x3 ml
7.5	REFERENCE SENSOR PRIMEM PLUS(W/W/R PUMP TUBING) (CLINICAL)	Buc.	1	
7.6	PRIME PLUS SENSOR CARD –BLANK RENAL SENSOR CARD(CLINICAL)	Buc.	1	
7.7	Printer Paper	Buc.	10	

**Valoarea estimativă totală pe lot
80000.00**

8	Lotul 8 Soluție pe bază de poliexanidă și betaină, 1000ml	Litru	300	<p>Soluție pentru tratamentul plăgii arse, sterilă, incoloră, gata de utilizare. Pentru irigarea și pregătirea patului plăgilor arse în vederea tratamentului ulterior. Pentru curățarea și tratarea plăgilor acute și cornice, a arsurilor inclusiv de gradul III-IV.</p> <p>Pe baza de betaină și poliexanidă (poliaminopropil biguanidă) toleranță și biocompatibilitate crescută a produsului cu țesuturile. Se permite utilizarea pentru o perioadă de până la 8 săptămâni după ce a fost deschis ambalajul pentru prima dată.</p> <p>Să poată fi folosit la tratarea plăgiilor colonizate critic și /sau infectate. Să absorbă mirosurile neplăcute provenite din plagă.</p> <p>Certificat CE, ISO.</p> <p>Ambalaj 1000 ml</p>
---	--	-------	-----	--

**Valoarea estimativă totală pe lot
181000.00**

Cerințele generale

1. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.
2. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate în limba de stat.
3. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate mai mari.
4. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu!
5. Reagenții propuși să fie de la același producător.
6. Calibratorii, standardele și materiale de control trebuie să corespundă setului de reagenți, adică să fie incluse în setul de reagenți.
7. La cerere de prezentat mostre pentru testare în timp de 3 zile.
8. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant).
 - * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele :
 - Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.
 - Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului.
 - *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.
 - * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.

Cerinte pentru lotul 4 Reagenți pentru analizorul biochimic“RESPONS 910” (sistem închis)

1. Documente de calificare pentru analizor de la producător, anexa pentru calibrator universal și controale.
2. Cerințe reagenți-containere compatibile cu RESPONS 910, cu cod de bare, mono- și bireagenți.
3. Calibrator universal din ser uman cu toți parametrii indicați în lista de reagenți.
4. Control Normal și Patologic din ser uman cu indicii pentru toți parametrii indicați în lista de reagenți cu valori pentru RESPONS 910
6. **În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): Pentru toate loturile.**
7. **Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.**
8. **Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: din momentul semnării contractului până la 31.12.2024, la solicitare în timp de 2 zile de la comanda beneficiarului. DDP - Franco destinație vămuită.**
9. **Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2024**
10. **Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu**
11. **Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):**
12. **Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime)**

al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
	Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului;	<i>da</i>
	Declarație privind valabilitatea ofertei	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
	Propunerea tehnică (specificații tehnice)	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
	Propunerea financiară (specificații de preț)	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 72/2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii sau Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) – copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
	Raportul financiar/Situația financiară	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
	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	Se va prezenta de către ofertantul asociat desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (IMSP SCTO) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020. Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice.	<i>da</i>
	Certificat de calitate internațională ISO (9001:2003), CE	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	<i>da</i>
	Cerințe obligatorii :	Operatorii economici la solicitare vor prezenta mostre și alte clarificări asupra ofertei în termen de 72 de ore	<i>da</i>

13. Motivul recurgerii la procedura accelerată (licitației deschisă) conform planului de achiziții.

14. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):

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

16. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Prețul cel mai scăzut și calitatea produsului.

17. 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%
	Pretul cel mai scazut pe lot si calitatea produsului	

18. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: conform termenului stabilit SIA "RSAP".
- pe: conform termenului stabilit SIA "RSAP".

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

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

20. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 de zile

21. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

22. Ofertele întârziate vor fi respinse.

23. 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".

24. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: în limba de stat

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

26. 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

27. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul):

28. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare 01.03.2025

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


30. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: conform termenului stabilit SIA "RSAP".

31. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se va utiliza
sistemul de comenzi electronice	Se va utiliza
facturarea electronică	Se va utiliza
plățile electronice	Se va utiliza

32. 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):

33. Alte informații relevante: **nu**

Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții:  _____ Coșpormac Igor