

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor și consumabilelor de laborator prin procedura de achiziție – Licitația deschisă

codul CPV 33696500-0

1. Denumirea autorității contractante: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA
2. IDNO: 1003600153360
3. Adresa: mun. Chișinău, bd. Dacia, 5/2
4. Numărul de telefon/fax: 0-22-53-16-33 sau 079436345
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: mcecoi@mail.ru, www.amt-botanica.md
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): *Instituție medico-sanitară publică*
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind **livrarea următoarelor bunuri:**

nr	Denumirea lotului	Denumirea bunurilor	Cerințele tehnice	UN	Cant	Suma estimativă fără TVA
1	Reactive pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratorie a, USA. Sistem închis	Combi 8, pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratoria, USA. Sistem închis	(Blood, Protein, Nitrat, Ketones, Glucose, pH, Density, Leucocytes) cu trei interpretari cantitativ. Cerinte obligatorii: 1. Reagentii sa fie obligatoriu in ambalajul producatorului 2. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor. 3. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni	buc	130000	245700
1		Material de control lichid pentru urina normal și patogen, pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratoria, USA. Sistem închis		buc	36	5400

2	Reactive biochimice, calibratori și materiale de control pentru analizatorul Cobas, Roche Diagnostic. Sistem închis	Alanine Aminotransferase IFCC (ALTL IFCC, 500T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500	Cerințele generale pentru lot: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de 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. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță șo calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat. 6.Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor	buc	55000	61600
2		Albumin Bromcresol Green (ALB BCG,300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	4200	7560
2		Alkaline Phosphatase IFCC (ALP IFCC, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400		buc	13200	24288
2		Amylase (AMYL, 300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	20100	109344
2		Aspartate Aminotransferase IFCC (ASTL, 500T), ambalaj		buc	52500	58800

		standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500				
2		Bilirubin-Direkt (BIL-D, 350T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 350		buc	24850	35287
2		Bilirubin-Total (BIL-T, 250T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 250		buc	24750	64350
2		Calcium (CA, 300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	12000	19800
2		Cholesterol (CHOL HiCo, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400		buc	60000	108000
2		CKL, 200T, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	2600	11232
2		Creatinine Jaffe (CREA-J, 700T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 set cu nr de teste de 700		buc	59500	44030
2		g-Glutamyltransferase (GGT,400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400		buc	16800	30240
2		Glucose HK (GLUC HK, 800T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 800		buc	88800	124320
2		HDL-Cholesterol (HDL-C, 350T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 350		buc	18900	116235
2		Iron (IRON, 200T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	6400	13056
2		Lactat Dehydrogenaza (LDHI), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	3900	9360
2		LDL-Cholesterol (LDL-C, 200T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	28600	534820

2		Lipase colorimetric (LIPC, 200T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200	buc	4000	19200
2		Total Protein (TP, 300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300	buc	7500	12375
2		Triglycerides (TRIGL, 250T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 250	buc	33750	81000
2		Urea (UREAL, 500T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500	buc	51000	86700
2		Uric Acid (UA, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400	buc	46400	92800
2		PCR cantitativ, ambalaj standard pentru aparatul Cobas sistem închis, 6000 set	buc	20500	398110
2		FR cantitativ, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set	buc	10000	148500
2		ASLO cantitativ, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set	buc	9250	247345
2		ISE Standard low sistem închis	buc	1	232
2		ISE Standard high sistem închis	buc	1	232
2		ISE Diluent	buc	2	4544
2		ISE Internal Standard	buc	6	13632
2		ISE Reference Electrolyte Solution	buc	6	3675
2		ISE Cleaning Solution	buc	3	2280
2		ISE Internal Standard Insert	buc	2	1012
2		NaOH-D cobas C	buc	70	22750
2		SMS cobas C	buc	1	492
2		9% NaCl cobas C	buc	1	325
2		NaOH -D/Basic wash 2*1,8 L	buc	35	26075
2		Acid Wash solution 2*2 L	buc	2	310
2		Sample Cleaner1, cobas c	buc	5	6500
2		EcoTergent	buc	8	67760
2		PreciControl ClinChem Multi 1	buc	1	6450
2		PreciControl ClinChem Multi 2	buc	1	6450

2		CFAS		buc	1	1510
2		Cfas Lipids		buc	1	770
2		HbA1c hemoglobin glicolizata, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 set		buc	18750	418125
2		HbA1C TQ Hemolizing rg, cobas c		buc	18	22140
2		PreciControl HBA1C normal		buc	1	2436
2		PreciControl HBA1C patologic		buc	1	2436
2		Cfas HbA1c		buc	1	2145
2		Dozarea magneziului în serul sangvin, pentru Cobas 6000 sistem închis, in set 250 teste		buc	3750	15375
2		Dozarea izoenzimei MB-creatinfosfokinazei (CK-MB), set cu nr. de teste 100 teste		buc	1095	11607
2		Determinarea feritinei, pentru Cobas 6000 sistem închis, in set 250 teste		buc	3000	81300
2		Determinarea microalbuminei în urină, pentru Cobas 6000 sistem închis, in set 100 teste		buc	2000	46000
2		C.f.a.s.PUC, Microalbuminurie		set	1	4680
2		C.f.a.s.CK-MB		set	1	865
2		C.f.a.s.PAC		set	1	1675
2		C.f.a.s.Proteins, CRP, Ferritin		set	2	10736,68
2		Preciset RF		set	1	1845,24
2		Preconorm PUC		set	1	3420
2		RF Control Set		set	1	2555
3	Reactive pentru investigații hematologice , analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	M-52D Diluent (20L×1)	set 20L×1 Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator 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. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor	litru	1400	110880

3		M-52DIFF Lyse (500mL×4)	set 500mL×4	litru	48	244537,92
3		M-52LH Lyse (100mL×4)	set 100mL×4	litru	9,6	181500
3		Probe Cleanser (50mL)	50mL	ml	2010	14813,7
3		Hematologic 3-pack control L, N, H	3 x 3.5mL (1L,1N,1H)	ml	189	46199,16
4	Reactive pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat 6diff Mindray BC 760, sistem închis	DS Diluent	set 20 litri. Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator 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. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor	litru	4600	188646
4		M-6LD Lyse	set 1L x4	litru	360	407876,4
4		M-6FD DYE	set 12mlx4	ml	6240	427440
4		M-6LH Lyse	set 1L x4	litru	200	239926
4		ESR Solution Reagent	1L x4	litru	320	649958,4
4		Probe Cleanser	50ml	ml	4000	29480
4		BC-6D Control	6x4,5ml Tri-pack (2L, 2N, 2H)	ml	486	67811,58
5	Reactive pentru analizatorul de coagulare Yumizen G 800, sistem închis	Yumizen G PT liquid 4, 12x4ml	Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator 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. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5.	set	67	195640

			Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor			
5		Yumizen G Cuvettes. 1000		set	30	174000
5		Yumizen G FIB 2, 12x2ml		set	40	104000
5		Yumizen G Imidazol, 12x15 ml		set	13	36920
5		Yumizen G CTRL I, II, 2x5x1ml		set	4	19200
5		Yumizen G SORB, 12x15ml		set	26	16120
5		Yumizen G Cleaner, 1x4,5 litru		set	100	158000
5		Yumizen G Clean Sys, 0,1 litru		set	4	8400
6	Reactive pentru analizator imunologic Maglumi 800. Sistem închis	Maglumi Total PSA (CLIA)	ambalaj 50 teste Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator 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. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor	buc	2500	71875
6		Maglumi f-PSA (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	550	20553,5
6		Maglumi T3 (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	10000	156000
6		Maglumi FT3 (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	1000	15600
6		Maglumi T4 (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	1000	15600
6		Maglumi FT4 (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	6900	81351
6		Maglumi TSH (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	7000	98000

6		Maglumi Anti-TPO (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	1000	37490
6		Maglumi Calcitonin (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	500	24370
6		Maglumi Prolactina (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	500	8775
6		Cuvete de reacție (maglumi X3)	set include 3x182 cuvete - 546 cuvete/set	buc	21840	25334,4
6		Starter kit 1+2	set 2x230ml	ml	22080	32678,4
6		Soluție de spălare concentrată	cutie 714ml	ml	35700	20706
6		Lichid pentru testarea semnalului luminiscent	set 5x2ml	ml	3200	28800
6		Lichid pentru spălarea tubulaturii	ambalaj 500ml	ml	1000	5400
7	Consumabile de laborator	Pap Stain EA 50-, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Pap Stain EA 50-, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional. Componente: Eozină Y certificată; Verde lumină; Acid Tungstosfosforic; Etanol 95 ⁰ . Rezultate: Nuclei – albastru-violet; citoplasmă cianofilă – albastru-verde; citoplasmă eozinofilă – roz; citoplasmă cheratizată – de la roz la oranj.	litru	10	3700
8		Pap Stain OG 6-, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Pap Stain OG 6-, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional. Componente: oranj G, Acid Tungstosfosforic; Etanol 95 ⁰ , Apă deionizată. Rezultate: Nuclei – albastru-violet; citoplasmă cianofilă – albastru-verde; citoplasmă eozinofilă – roz; citoplasmă cheratizată – de la roz la oranj	litru	10	3700
9		DPX mounting medium-(xilen), 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	DPX mounting medium-(xilen), 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional. Componente: Acrlic resins mixture în xylene.	litru	5	7500
10		Haematoxylin stain, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Haematoxylin stain, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional. Componente: Hematoxilină certificată, Sulfat de aluminiu, iodat de potasiu, acid acetic, agenți stabilizatori. Rezultate: Nuclei – albastru-purpuriu, Citoplasmă – roz-roșu.	litru	10	6750
11		Histanol 100%, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Histanol 100%, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	100	15780
12		Cutii pentru păstrarea frotiurilor efectuate, set 100 lame, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Cutii pentru păstrarea frotiurilor efectuate, set 100 lame, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	buc	10	353,6

13		Xelen pentru histologii, 5 litri, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Xelen pentru histologii, 5 litri, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	10	1466
14		Fixativ Cyto Spray pe baza de alcool, flacon 100ml, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Fixativ Cyto Spray pe baza de alcool, flacon 100ml, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	buc	200	24792
15		Albastru de metilen, 1%, ambalaj 0,5-1 litri	Albastru de metilen, 1%, ambalaj 0,5-1 litri	litru	20	11500
16		Set pentru colorarea micobacteriilor la BAAR după Țil Nilson (după autor), set - 300-350ml	Set pentru colorarea micobacteriilor la BAAR după Țil Nilson (după autor), set - 300-350ml	buc	30	298,2
17		Test individual de depistare a sîngelului ocult în materii fecale, în casetă	Test individual de depistare a sîngelului ocult în materii fecale, în casetă	buc	15000	269242,5
18		Determinarea calitativă a AG în masele fecale a Helicobacter Pylori, test rapid în casetă	Determinarea calitativă a AG în masele fecale a Helicobacter Pylori, test rapid în casetă	buc	3600	19078,776
19		Termohîrtie, 15m, lăţime 57mm, densitatea 55 gr/m2	Termohîrtie, 15m, lăţime 57mm, densitatea 55 gr/m2	buc	3000	15900
20		Troponine	Troponine	buc	100	777
21		Soluţie pentru colectarea reticulocite, ambalaj 50-60ml	Soluţie pentru colectarea reticulocite, ambalaj 50-60ml	ml	150	64500
22		Bromtimol Albastru	Bromtimol Albastru	kg	0,015	1,05
23		Metanol în ambalaj, 1 litru, puritatea analitică	Metanol în ambalaj, 1 litru, puritatea analitică	litru	20	1090
24		Silitra, Puritatea analitică sau chimică, 1kg	Silitra, Puritatea analitică sau chimică, 1kg	kg	10	600

Suma estimativă totală, lei fără TVA

7912703,51

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): Pe lot

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite depunerea ofertelor alternative pentru loturile 1-6 cu următoarele condiții:

- 1) Asigurarea cu reactivive, calibratori, soluții de spălare și dispozitive medicale compatibile cu reactivivele oferite.
- 2) Dispozitive medicale urmează a fi livrate, instalate, calibrate și date în exploatare în decurs de 60 zile din data semnării contractului de achiziție.
- 3) Reactivele urmează să fie compatibile cu dispozitivul medical respectiv și să provină de la același producător.
- 4) Metodele de efectuare a analizelor de laborator urmează să corespundă celor indicate în specificație.
- 5) Reactivele și dispozitivele medicale trebuie să fie înregistrate în Republica Moldova conform cerințelor actelor normative.
- 6) Ofertantul va prezenta, la solicitarea beneficiarului, mostre de reactivive pentru dispozitivele deja existente în instituție, sau va oferi posibilitatea de evaluare de către

beneficiar a calității analizelor și dispozitivelor medicale în alte instituții, unde acestea sunt instalate și deja funcționează.

- 7) Modalitatea de lucru a dispozitivelor medicale oferite: complet automat pentru lotul 2-6.
- 8) Pentru lotul 1 capacitatea dispozitivului medical oferit urmează a fi minimum de 500 analize pe oră, pentru lotul 5 capacitatea dispozitivului medical oferit urmează a fi minimum de 160 analize pe oră și minimum de 60 probe pe board.
- 9) Reactivele și dispozitivele medicale vor dispune de parametri clinici și tehnici de performanță identice cu parametrii indicați în specificație. Totodată, se vor admite ofertele reactivelor și dispozitivelor medicale cu performanță mai înaltă decât cele solicitate în specificație.
- 10) Cantitatea dispozitivelor medicale urmează a fi oferită conform cerințelor de mai jos:
 - ✓ pentru lotul 1 - 3 dispozitive medicale;
 - ✓ pentru lotul 2 - 1 dispozitiv medical;
 - ✓ pentru lotul 3 - 3 dispozitive medicale;
 - ✓ pentru lotul 4 - 3 dispozitive medicale;
 - ✓ pentru lotul 5 - 1 dispozitiv medical;
 - ✓ pentru lotul 6 - 1 dispozitiv medical.
- 11) Operatorul economic va dota instituția cu dispozitiv adițional pentru lotul 2, 5 și 6 în scopul realizării neîntrerupte a investigațiilor în perioada de staționare a dispozitivelor de bază în caz de defectare, care urmează a fi instalat și a fi funcțional în cadrul instituției.
- 12) Operatorul economic va prezenta prospecte, broșuri, elaborate de producător, conținând informații despre Specificația tehnică detaliată a dispozitivelor medicale propuse în oferta.
- 13) Operatorul economic va asigura instruirea personalului medical.
- 14) Livrarea, instalarea, calibrarea și darea în exploatare a dispozitivelor va fi suportată de către agentul economic desemnat câștigător.
- 15) Dispozitivele care consumă apă purificată vor dispune de sistem de purificare a apei.
- 16) Dispozitivele pentru lotul 2-6 vor avea posibilitate de conectare la sistem informațional „LIS”.
- 17) Dispozitivele vor dispune de UPS, imprimanta și calculatorul necesar pentru tipărirea rezultatelor analizelor (lotul 2-6).
- 18) Pe parcursul termenului de valabilitate a contractului de achiziție, operatorul economic va asigura deservirea și mentenanța gratuită a dispozitivelor medicale oferite, inclusiv înlocuirea, la necesitate, a pieselor de schimb.
- 19) În cazul selectării ofertei alternative clauzele contractuale vor fi completate cu norme juridice corespunzătoare, rezultate din anunțul publicat.

11. Termenii și condițiile de livrare solicitați: Incoterms 2020 DDP, conform necesităților Beneficiarului, în limita surselor financiare disponibile, în decurs de 15 zile din data efectuării comenzii.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2024

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu

15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1)	Formularul DUAE	Completat și confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
2)	Oferta de preț – specificații de preț	Anexa nr.23 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
3)	Oferta tehnică – specificații tehnice	Anexa nr. 22 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
4)	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%	<u>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</u> Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA DenumireaBăncii: B.C. „VICTORIABANK” S.A. fil.nr.30 Chișinau Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD63VI000002251030103MDL cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. _____ din _____” Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat, confirmată prin semnatura electronică a participantului. <u>Sau</u> <u>Scrisoarea de garanție bancară conform Anexei nr.9 din documentația standard,</u> semnată către banca prin aplicarea semnăturii electronice, și confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului	DA

		*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	
5)	Cerere de participare	Anexa nr.7 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
6)	Declarație privind valabilitatea ofertei	Anexa nr.8 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
7)	Extras din Registrul de Stat	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
8)	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
9)	Ultimul raport financiar	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
10)	Declarația privind că reagenții sunt în ambalajul producătorului și seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau în încăpere dotată cu echipament specific) - pentru toate loturile	Confirmată prin semnătura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
11)	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vine în aplicarea art. 19 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere, completată în conformitate cu Anexa nr.27 din documentația standard, confirmată prin semnătura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de	DA

		către toți ofertanții)	
12)	Declarația privind dispunerea de specialiști pe parte de aplicații și ingineri calificați și certificați de la producătorul dispozitivelor medicale (cu anexarea copiilor certificatelor)	Pentru calibrarea, reprogramarea și deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor pentru loturile 1-6 Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
13)	Instrucțiuni de utilizare în limba de stat sau rusă, la cererea grupului de lucru	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA
14)	La cererea grupului de lucru se prezintă mostre în timp de 5 zile, de la operatorul câștigător	cu indicarea numărului poziției pe ambalaj *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA
15)	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	Copie – eliberată de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmată prin semnătura electronică a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
16)	Declarație privind lista principalelor livrări similare efectuate în ultimii 3 ani de activitate. Minim 3 ani de experiență specifică în prestarea serviciilor similare	Confirmată prin semnătura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
17)	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din valoarea Contractului	Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA Denumirea Băncii: B.C. „VICTORIABANK” S.A. fil.nr.30 Chișinău Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD63VI000002251030103MDL cu nota “Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. ____ din ____” <u>Sau</u> Garanția de bună execuție conform Anexei nr.10 din documentația standard. *(Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea	DA

		Contractului)	
18)	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	Formularul aprobat prin Ordinul MF al RM nr.145 din 24.11.2020, completat și confirmat prin semnatura electronică a participantului * (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)	DA

16. Garanția pentru ofertă, cuantumul – 1% din valoarea ofertei fără TVA.

17. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul – 5% din valoarea contractului atribuit.

18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz – Nu se aplică.

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

Notă: După etapa finalizării licitației electronice, dacă acesta a avut loc, în cazul micșorării prețurilor inițiale, conform rundelor desfășurate, urmează a fi prezentat formularul specificațiilor de preț actualizat în format electronic, cu aplicarea semnăturii electronic, pe adresa indicată în documentație de atribuire se aplică.

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

21. Ofertele se prezintă în valuta – Lei MD.

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: Cel mai mic preț pe lot și corespunderea caietului de sarcini și cerințelor tehnice.

23. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- **până la: [ora exactă]** - Conform informației din SIA RSAP "MTender".
- **pe: [data]** - Conform informației din SIA RSAP "MTender".

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

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

25. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

26. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP "MTender" *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

27. 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.*

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

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

30. 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

31. **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):** Da.
32. **În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:** Nu.
33. **Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:** Nu.
34. **Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:** Conform informației din SIA RSAP "MTender".
35. **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

36. **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.
37. **Alte informații relevante:** Nu.

Conducătorul grupului de lucru:

Marina Golovaci