

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea reagenților și consumabilelor de laborator pentru anul 2023
(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitația Publică
(tipul procedurii de achiziție)

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

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: -

1. Denumirea autorității contractante: IMSP „Centrul Medicilor de Familie Municipal Bălți”
2. IDNO: 1003602150710
3. Adresa: mun. Bălți, str. Decebal, 101,, V”
4. Numărul de telefon/fax: /0231/7-25-88
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: cmfbalti@ms.md;
<https://cmf-balti.md/ro>;
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: 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): Nu se aplică
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Descrierea achiziției	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1.		Lotul - I – sistem închis REACTIVI PENTRU analizator ionoselectiv Diamond Smartlyte				
1.1.	33100000-1	Pachet de reactive (Standart A, StandartB, solutie de spalare)	Bucată	10	pentru analizatorul K,Na Diamond Smartlyte cu cip integrat compatibilizat cu analizator ionoselectiv	34 329,60
1.2.	33100000-1	Solutie de spalat pentru fiecare zi pentru analizatorul K,Na Diamod Smartlyte ambalaj fl-100ml	Bucată	1	solutie de spalat pentru fiecare zi pentru analizatorul K,Na Diamond Smartlyte ambalaj fl-100ml	421,49
1.3.	33100000-1	Solutie de conditionare a electrozilor	Bucată	1	pentru analizatorul K,Na Diamond Smartlytes flacon ambalaj 100ml	421,49
1.4.	33100000-1	Electrod K (original de la producator)	Bucată	1	pentru analizatorul K, Na Diamond Smartlytes , in ambalaj original de la producator	5 619,83
1.5.	33100000-1	Electrod Na (original de la producator)	Bucată	1	pentru analizatorul K, Na Diamond Smartlytes , in ambalaj original de la producator	7 024,78
1.6.	33100000-1	Electrod de referinta (original de la producator)	Bucată	1	pentru analizatorul K, Na Diamond Smartlytes , in ambalaj original de la producator	7 902,88

1.7.	33100000-1	Carcasa electrod de referinta (original de la producator)	Bucată	1	pentru analizatorul K, Na Diamond Smartlytes , in ambalaj original de la producator	4 566,11
1.8.	33100000-1	Material de control cu nivel 1-2-3	Bucată	2	pentru analizatorul K, Na Diamond Smartlytes	1 896,70
1.9.	33100000-1	Tub silicon pentru pompa peristaltica	Bucată	2	pentru analizatorul K, Na Diamond Smartlytes , in ambalaj original de la producator	2 458,68
Suma estimativă fără TVA pentru lotul – I constituie						64641,56
2.	LOTUL – II – <u>sistem închis</u>					
REACTIVI PENTRU COAGULOMETRU COATRON PRO X TECO, GERMANIA,						
2.1.	33100000-1	Set pentru determinarea timpului de protrombină (TP)	ml	1800	Ambalaj 10X10ml (2000 teste). Conținut tromboplastină liofilizată cu activ. 13-18 s. și ISI nu mai mult de 1,1 și calciu clorid. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu coagulometru "Teco Coatron X Pro", Germania, (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului. Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului. 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. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	49 500,00
2.2.	33100000-1	Set pentru determinarea fibrinogenului fără diluție prealabilă a plazmei	ml	600	Ambalaj 10X5ml (2000 teste). Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu coagulometru "Teco Coatron X Pro", Germania, (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului. Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului. 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. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	46 200,00
2.3.	33100000-1	IBS Buffer 1fl 125 ml (1000 teste), pentru coagulometru Teco Coatron X Pro, Germania, sistem închis	fl	15	Ambalaj 1flX125ml (1000 teste). Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu coagulometru "Teco Coatron X Pro", Germania, (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului. Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului. 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. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	6 450,00
2.4.	33100000-1	Calibrator universal la PT, FIB, pentru coagulometru Teco Coatron X Pro, Germania, sistem închis.	ml	1	Flacoane cu volum 1 ml. Calibrator trebuie să fie produs de acelaș producător ca și reactive pentru determinarea timpului de protrombină (TP) . Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. 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. Termenul	340,00

					de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 18 luni	
2.5.	33100000-1	Plasma de control normal pentru determinarea timpului de protrombină (TP), fibrinogenului	ml	30	Flacoane cu volum 1 ml. Material de control trebuie să fie produs de același producător ca și reactive pentru determinarea timpului de protrombină (TP), fibrinogenului. Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 18 luni	4 500,00
2.6.	33100000-1	Plasma de control patologic pentru determinarea timpului de protrombină (TP), fibrinogenului	ml	30	Flacoane cu volum 1 ml. Material de control trebuie să fie produs de același producător ca și reactive pentru determinarea timpului de protrombină (TP), fibrinogenului. Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 18 luni	4 500,00
2.7.	33100000-1	Set pentru D-dimer Blue LC set - 100 teste	set	7	Set - Ambalaj 1fl X 5ml (100 teste) Latex, 1x7ml Reaction Buffer, 1x7 ml Sample Buffer, 1x1 ml TECal DD, 1x1 ml TECal N, 1x1 ml TEControl A Plus. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu coagulometru "Teco Coatron X Pro", Germania, (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului. Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului. 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. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	52 500,00
2.8.	33100000-1	Agitator magnetic	buc.	5	Agitator magnetic	750,00
2.9.	33100000-1	Microcuva pentru coagulometru Coatron PRO X, TECO	buc.	30000	De la producător coagulometrului Coatron PRO X, TECO. Ambalaj 1*500 de la producător și trebuie să fie cu codul de la producător la fiecare cutie. Obligatoriu este necesar prezentarea mostrelor.	45 000,00
		Suma estimativă fără TVA pentru lotul – II constituie				209740,00
3.	LOTUL III - <u>sistem închis</u> Reactivi pentru analizator biochimic automat Respons 910, (Diasis, Germania)					
3.1.	33100000-1	Set - HbA1c net FS	set	9	Set - Reactiv pentru determinarea cantitativă a hemoglobinei glicate (Hb1Ac) din singe integral cu hemoliza automată la bordul analizatorului. Metoda de determinare : Enzimatică. Reagenți: lishid stabil, gata de folosire, bireagent. Impachetare : flacoane 4*200 teste în	180 000,00

					ambalaj original de la producător cu codul de bare compatibil cu Respons 910. Loturile propuse se vor găsi în lista curentă de metode și reactiv certificate de către NGSP.	
3.2.	33100000-1	Set - HbA1c net Hemolysing Solution	set	8	Set - Solutie de lizare Hb1Ac pentru prepararea probelor de sange integral, calibratori si controale. Solutie gata de utilizare in flacoane originale de la producatoru cu coduri de bare ce se introduc direct in rotorul de reactiv compatibil cu Respons 910. Impachetare: 4x200 teste.	6 800,00
3.3.	33100000-1	Set - TruCal HbA1c net	set	2	Set - Calibrator leofilizat bazat pe material din sange uman. Set 2x0,3mL in ambalaj original de la aceslasi producator cu reactivul pentru Hb1Ac. Loturile propuse se vor gasi in lista curenta de metode si reactivi certificate de catre NGSP	6 000,00
3.4.	33100000-1	TruLab HbA1c net Level 1	ml	6	Material de control leofilizat bazat pe material din sange uman, pentru verificarea valorilor normale de hb1 Ac. Flacon 1 ml in ambalaj original de la aceslasi producator cu reactivul pentru Hb1Ac.	7 980,00
3.5.	33100000-1	TruLab HbA1c net Level 2	ml	6	Material de control leofilizat bazat pe material din sange uman, pentru verificarea valorilor patologice de hb1 Ac. Flacon 1 ml in ambalaj original de la aceslasi producator cu reactivul pentru Hb1Ac.	7 980,00
3.6.	33100000-1	Set - Program de evaluare externă a calității pentru Hemoglobina Glicată	set	2	Set - Program de evaluare externă a calității pentru Hemoglobina Glicată. Flacoane de 0,5ml leofilizate. Împachetarea 1 set=0,5 program=4 flacoane	7 000,00
3.7.	33100000-1	Set - Cleaner A	set	9	Set - Solutie de spalare compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj: 4x60 ml	3 150,00
3.8.	33100000-1	Set - Cleaner B	set	3	Set - Solutie de spalare compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj: 4x60 ml	1 050,00
3.9.	33100000-1	Set - Cuvette Sector	set	5	Set - Cuve de reactie compatibile cu analizatorul Respons 910, in ambalaj original de la producator. Set a cite 256 segmente	35 000,00
Suma estimativă fără TVA pentru lotul – III constituie						254960,00
4.	LOTUL IV - sistem închis Reactivi pentru analizator de urină Mission U 500, (ACON, United States)					
4.1.	33100000-1	Glicoză, bilirubină, cetone, greutatea specifică, eritrocite, pH, proteine, urobilinogen, nitrite, leucocite	test	40000	Autentic pentru analizator de urină Mission U 500	76 000,00
4.2.	33100000-1	Material pentru controlul calității urinei cu 2 nivele (normal și patologic)(2 fl.*5ml)	set	55	Autentic pentru analizator de urină Mission U 500 (Glicoză, bilirubină, cetone, greutatea specifică, eritrocite, pH, proteine, urobilinogen, nitrite, leucocite)	9 075,00
Suma estimativă fără TVA pentru lotul – IV constituie						85075,00
5.	33100000-1	Lotul – 5. Set - Material pentru controlul calității VSH prin metoda Westergren la analizatorul Caretium XC A-30 cu 2 nivele (normal și patologic)	set	60	Set - Perioada de valabilitate nu mai puțin de 540 de zile (din momentul producerii). Stabilitatea flaconului deschis nu mai puțin de 31 de zile. Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod	120 000,00

					obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	
6.	33100000-1	Lotul – 6. Cutia Petri din polisteren	buc.	50	Cutia Petri din polisteren	75,00
7.	33100000-1	Lotul – 7. Lancete (scarificatoare) pentru maturi	buc.	20000	1. ambalat individual 2. steril 3. pentru maturi. (recoltare din deget).	3 000,00
8.	33100000-1	Lotul – 8. Clorură de natriu (NaCl)	buc.	1	Clorură de natriu (NaCl), ambalaj max. 1kg	80,00
Suma TOTALĂ estimativă fără TVA constituie 737 571,56 lei						

- 9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. Nu se aplică**
- 10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):**
- 1) Pentru un singur lot;
 - 2) Pentru mai multe loturi;
 - 3) Pentru toate loturile;**
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant Nu se aplică
- 11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative:** nu se admite.
(indicați se admite sau nu se admite)
- 12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați:** DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2013, în decurs de 5 zile de la comandă efectuată de depozitul farmaceutic din cadrul IMSP CMF Bălți, pe parcursul a. 2023.
- 13. Termenul de valabilitate a contractului:** 31 decembrie 2023
- 14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz):** nu se aplică.
(indicați da sau nu)
- 15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz):** nu se aplică.
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
- 16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):**

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligatorivitatea
1.	Cerere de participare	<i>Original – Anexei nr.7 – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
2.	Declarație privind valabilitatea ofertei	<i>Original – Anexa nr. 8 – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
3.	DUAE	<i>Original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
4.	Garanția bancară	<i>Original – Anexa nr. 9 sau transfer bancar – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
5.	Specificații de preț (formularul f-4.2)	<i>Original – Anexa nr. 22 – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>

6.	Specificații tehnice (formularul f-4.1)	Original – Anexa nr. 23 – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	Obligativ
7.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	Obligativ
8.	Licența de activitate (se prezintă în cazul în care activitatea lui se licențiază);	Copie - eliberată de Camera de Licențiere, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	Obligativ
9.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	Copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	Obligativ
10.	Certificat de atribuire contului bancar	Copie – eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	Obligativ
11.	Certificat ISO 13485, CE sau alt certificat ce confirmă calitatea produselor oferite	Copie – eliberat de Organismul abilitat – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	Obligativ
12.	Certificat de dealer oficial (reprezentant oficial al producătorului)	Copie – eliberat de Organismul abilitat – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	Obligativ
13.	Declarația privind prezentarea mostrelor în maxim de 3 zile de la solicitare.	Original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	Obligativ
14.	Anexele nr. 11 – 20, din Documentația Standard – se vor prezenta la necesitate	Original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	Obligativ
15.	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.	Original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	Obligativ
16.	Garanția de bună execuție a contractului – la semnarea contractului	Original – Anexa nr. 9 sau transfer bancar – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	Obligativ

17. Garanția pentru ofertă: emisă de o bancă comercială (anexa nr. 9), sau Transfer la contul Beneficiarul plății: IMSP „Centrul Medicilor de Familie Municipal Bălți”; Denumirea Băncii: BC „Moldindconbank” SA; filiala Bălți; Codul fiscal: 1003602150710; Contul de decontare: IBAN MD63ML000000002251921512; Contul bancar: - MOLDM2X321; cuantumul ___1% ___.

18. Garanția de bună execuție a contractului: emisă de o bancă comercială (anexa nr. 10), sau Transfer la contul Beneficiarul plății: IMSP „Centrul Medicilor de Familie Municipal Bălți”; Denumirea Băncii: BC „Moldindconbank” SA; filiala Bălți; Codul fiscal: 1003602150710; Contul de decontare: IBAN MD63ML000000002251921512; Contul bancar: - MOLDM2X321; cuantumul ___5% ___.

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

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

21. Numărul de runde : - 3 runde;

22. Durata fiecărei runde: Informația o găsiți în SIA RSAP;

23. Durata intervalului dintre runde: Informația o găsiți în SIA RSAP;

24. Pasul minim: Informația o găsiți în SIA RSAP;

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

26. Ofertele se prezintă în valuta MDL (Lei Moldovenești)

27. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut fără TVA, pe fiecare lot în parte și corespunderea cerințelor de evaluare;

28. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

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

29. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor: - conform SIA RSAP

30. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare: Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

31. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile

32. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP . Ofertele întârziate vor fi respinse.
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

33. 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.

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

35. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplică
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

36. 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

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

38. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu se aplică;

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

40. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 05.01.2023

41. 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 acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Nu se acceptă

42. 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.

(se specifică da sau nu)

43. Alte informații relevante: _____ - _____

Conducătorul grupului de lucru: ***FOLORA Pavel*** L.Ș.