

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea: **Reactivi de laborator**

prin procedura de achiziție: **Achiziții cu Costuri Mici**

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP CS STRĂȘENI**
2. IDNO: **1007600073873**.
3. Adresa: **mun. Strășeni, str. Ștefan cel mare 105**
4. Numărul de telefon/fax: **023722862, 023721443**.
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **cs.straseni.ap@mail.ru**
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): **Tipul autorității contractante – instituție publică, obiectul principal de activitate-practica medicală, alte activități de asistență medicală.**
8. **Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea următoarelor bunuri:**

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Compatibilitatea	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
	Bunuri					
	Lot 1 : Reactivi pentru investigații biochimice la analizatorul Selectra Pro XL(tip închis)					
33100000-1	Hemoglobina glicozilată (HbA1c) Bio (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	set	<u>Da</u>	12	HbA1c BIO, compatibil cu aparatul,,Selectra Pro XL (tip închis) Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri. Material pentru investigații: Sînge integru cu EDTA Limita minimă de detecție pentru set: < 1,5% Coeficientul de variație intraserial: < 0,3 Coeficientul de variație extraserial: <0,2 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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. 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 în limba de stat sau limba rusă.	

3.	Actul/documentul de împuternicire (după caz). Oferta scrisă și semnată 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 și se prezintă conform cerințelor expuse în anexa nr. 2 în conformitate cu instrumentele existente în SIA RSAP, cu excepția cazurilor prevăzute la art. 33 alin. (7) și alin. (11) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.	<i>Original/copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice.</i>	Da
Documente de calificare			
4.	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul național	Emis de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al RM), valabil la data deschiderii. <i>Copie - confirmată 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 ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire și se prezintă semnat electronic de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice.</i>	Da
5.	Extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice/Certificat/Decizie de Înregistrare, operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/ atestare ori apartenența din punct de vedere profesional.	<i>Copie, emis de organul abilitat - confirmată 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 ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire și se prezintă semnat electronic de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice.</i>	Da
6.	Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)	<i>Copie/original - confirmată 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 ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire și se prezintă semnat electronic de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice.</i>	Da
7.	Declarație cu privire la înregistrarea în Registru de Stat al Dispozitivelor Medicale, dacă acestea nu au fost înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	Prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora, <i>original - confirmată 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 ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire și se prezintă semnat electronic de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice.</i>	Da

31. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor: Litigiile apărute în procesul realizării achizițiilor publice de valoare mică se vor soluționa conform legislației.
32. 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 este cazul.
33. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____
34. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: Nu a fost publicat.
35. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 05.07.2022
36. 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	Se acceptă

37. 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.
38. Alte informații relevante: Metoda și condițiile de plată vor fi, după cum urmează:
- a) Achitarea va fi efectuată prin transfer, utilizând sistemul de e-facturare, în termen de 30 zile bancare, din momentul recepționării facturii fiscale.

Conducatorul grupului de lucru _____

