

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Reactivelor și consumabilelor de laborator de tip închis pentru anul 2026**

prin procedura de achiziție a **bunurilor prin cererea ofertelor de preturi**

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

Link-ul către planul de achiziții publice publicat:

[www.cskomrat.md/wp-content/uploads/2026/04/План-закупок-на-2026-год.pdf](http://www.cskomrat.md/wp-content/uploads/2026/04/План-закупок-на-2026-год.pdf)

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Centrul de Sănătate Comrat**
2. IDNO: **1007611005063**
3. Adresa **RM mun.Comrat str. Pobedî, 46**
4. Numărul de telefon/fax: **0298 2-28-75/0298 2-28-55**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **cs.comrat@ms.md, www.cskomrat.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): **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 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	9	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 declarația CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de către 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.	
1.2	33696500-0	ALT/GPT	set	9	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul	

		Set 250 ml			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.	
1.3	33696500-0	ALBUMIN set 250 ml	set	6	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 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.	
1.4	33696500-0	$\alpha$ -AMYLASE (DIRECT) set 100 ml	set	18	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 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.	
1.5	33696500-0	BILIRUBIN (TOTAL) metoda DPD set 250 ml	set	10	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.	
1.6	33696500-0	BILIRUBIN (DIRECT) metoda DPD set 250 ml	set	6	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	CALCIUM- ARSENATO set 500 ml	set	4	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	CHOLESTER OL set 500 ml	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.
1.9	33696500-0	<b>CHOLESTEROL HDL DIRECT</b> set 4 fl. X 20 ml	set	54	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</b> set 500 ml	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.
1.11	33696500-0	<b>γ-GLUTAMIL TRANSFERASE</b> set 250 ml	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
1.12	33696500-0	<b>GLUCOSE</b> set 500 ml	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</b> set 250 ml	set	4	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	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.
1.17	33696500-0	<b>UREA/BUN- UV set 250 ml</b>	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 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.

1.19	33696500-0	<b>ANTI-STREPTOLY SIN (ASO)</b> set - 150 doze	set	10	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 - 150 doze	set	10	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 - 150 doze	set	10	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	12	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	<b>BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM Normal (HUMAN)</b> set 25 ml	set	12	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	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM Patalogic (HUMAN) set 25 ml	set	12	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) BA set 144 ml	set	7	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.
1.28	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) STANDART 4x0.5 ml	set	1	ambalaj standard p/u A 15, set 4 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>					
1.29	33696500-0	Soluție concentrată de spălare fl.100	set	2	fl. 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

		ml p/u A15			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	Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A15	set	3	fl. 1000 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	
1.31	33696500-0	Rotor de reacție p/u analizator A15 set 10 buc.	set	30	specific p/u A 15 set 10 buc.	
1.32	33696500-0	PHOTOMETRIC LAMP	set	3	Halogen lamp pentru A15 6v 10w timp de lucru >2000 ore	
1.33	33696500-0	SAMPLE WELLS	buc	15000	SAMPLE WELLS	
Valoarea estimativa Lotul №1 fără TVA –						<b>453 511,09</b>
<b>Lot 2. Reagenți și material de control pentru analizator de urina H 500 (sistem închis)</b>						
2.1	33696500-0	Teste pentru urina 10 parametre pentru analizator DIRUI H-500 (100teste/set)	set	130	Teste să dispună de certificat, sau declaratia CE. Testele trebuie sa 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	4	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	4	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						<b>27 090,64</b>
<b>Lot 3. Reagenți,calibratori și material de control p/u analiz. hematologice automat 6diff Mindray BC 760 (sist. închis) (a.17Ord.MS nr.374din05.05.14),accesorii /consumabile/piese de schimb(a.18 Ord.MS nr.374din05.05.14 )</b>						
3.1	33696500-0	DS Diluent 20L p/u Mindray	set	10	1 x 20L. 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, 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.	
		M-6LD Lyse		4	set 4 x 1 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray	

3.2	33696500-0	set 1L x 4 p/u Mindray	set		(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.
3.3	33696500-0	M-6FD DYE set 12 ml x 4 p/u Mindray	set	15	set 4 x 12 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, 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.
3.4	33696500-0	M-6LH Lyse set 1L x 4 p/u Mindray	set	2	set 4 x 1 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, 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.
3.5	33696500-0	ESR Solution Reagent 1L x 4 p/u Mindray	set	4	set 4 x 1 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, 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.
3.6	33696500-0	BC-6D Control 6 x 4.5ml Tri-pack(2L, 2N, 2H)	set	6	set 6 x 4.5 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, 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.
3.7	33696500-0	Probe cleanser fl. 50 ml p/u Mindray	set	12	flac 1 x 50 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, 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.

Valoarea estimativa Lotul № 3 fără TVA –

222 764,29

**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 Helena (10 fl x 10 ml)	Set (100 ml)	5	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 devalabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de etichetele componentelor incluse in set.
4.2	33696500-0	Plasma de control cu 3 nivele de concentratie	fl		1. N-11-12 secunde - 10fl x 1,0 ml 2. P – INR 1,9-2,2 - 10fl x 1,0 ml 3. P+ INR 3,0-3,3- 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,

		nivel, înalt, foarte înalt: 1. N-11-12 secunde 2. P –INR 1,9-2,2 3. P+ INR 3,0-3,3		20 20 20	numarul lotul, seria, termenii de valabilitate, conditiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de etichetele componentelor incluse in set.	
Valoarea estimativa Lotul №4 fără TVA –						<b>9400,00</b>
<b>Lot 5. Reagenti pentru investigațiile</b>						
5.1	33696500-0	Teste speciale pentru sânge acutâ în masele fecale 50 ml uscât de azopyram.	set	10	aprecierii singelei ocut in masele fecale nu mai puțin 0,1-0,2 %	
Valoarea estimativa Lotul № 5 fără TVA –						<b>1 100,00</b>
<b>Lot 6. Reagenti pentru investigațiile</b>						
6.1	33696500-0	TPHA	Set (100 test)	5	TPHA-Test Reagent-суспензия синтетических эритроцитов, покрытых T. Pallidum антигеном, pH 7,2, азид натрия 0,95 г/л TPHA – Control Reagent – суспензия эритроцитов, pH 7,2 азид натрия 0,95 г/л Diluent Buffer – фосфатно-солевой буфер, pH 7,2 азид натрия 0,95 г/л  TPHA –Positive Control – положительный синтетический контроль, разбавленный 1:20, титр в диапазоне 1/640-1/2560, фзид натрия 0,95 г/л	
Valoarea estimativa Lotul № 6 fără TVA						<b>2 775,00</b>
<b>Lot 7. Reagenți pentru Analizatorul Ionoselectiv Na/K/Cl/Ca/Li (sistem închis)</b>						
7.1	33696500-0	Reagent/Solution pack Na/K/Cl/Ca/Li, 800 ml	Set	7	Reagent/Solution pack Na/K/Cl/Ca/Li, 800 ml	
7.2	33696500-0	Soluție de spalare Daily rinse/cleaning sol. Kit 100 ml	Set	7	Soluție de spalare Daily rinse/cleaning sol. Kit 100 ml	
7.3	33696500-0	Control in 3 nivele/ Medica Quality Control TRI- LEVEL	Set	2	Control in 3 nivele/ Medica Quality Control TRI- LEVEL	
Valoarea estimativa Lotul № 7 fără TVA						<b>41 900,00</b>
Valoarea estimativă totală (fără TVA) -						<b>758 541,02</b>

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora \_\_\_\_\_
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 \_\_\_\_\_
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite.**
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitată: **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.**
13. Termenul de valabilitate a contractului: **31 decembrie 2026**
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **nu**
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): **nu se aplică.**
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	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 atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire, <i>conform anexei nr.7 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	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 atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire. <i>Nota: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	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 atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire, <i>conform anexei nr.22 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	Obligativiu
4	Specificația de preț	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către	Obligativiu

		administratorul companiei indicat in Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și in cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire, <i>conform anexei nr.23 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	
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 atât și in cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire, <i>conform anexei nr.8 din Documentația Standart aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	Obligativ
6	Certificat de înregistrare	Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va rezența documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/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 atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	Obligativ
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 atât și in cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire.	Obligativ
8	Declarație de la ofertant Prezentarea eşantioane (mostre) în termen de 3 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 3 zile de la solicitarea autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018. Obligativ vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligativ cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă. Original - confirmat prin aplicarea semnaturii electronice de către administratorul companiei indicat in Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și in cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la oferta se anexează actul/documentul de împuternicire.	Obligativ

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 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.	Obligativ
10	Datele privind lipsa sau existența restanțelor contribuabililor	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	Obligativ
11	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie 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 ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Obligativ
12	Declarației 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 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, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, 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.	Obligativ
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.	Obligativ

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

18. 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).**
19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): ----
20. **Ofertele se prezintă în lei MDL.**
21. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **per lot la cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor.**
22. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: **nu se aplică**
23. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- **până la: [ora exactă] conform SIA RSAP(Mtender)**
  - **pe: [data] conform 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: **60 de zile calendaristice**
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.***  
**Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:**  
**limba română/rusă**
28. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **Nu**
29. 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***
30. 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): ---
31. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:---
32. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:---
33. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **14.04.2026**
34. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

<b>Denumirea instrumentului electronic</b>	<b>Se va utiliza/accepta sau nu</b>
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	va fi utilizat
Sistemul de comenzi electronice	nu

Facturarea electronică	se acceptă
Plățile electronice	nu

35. 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**

**36. 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, până 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.

6) Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAE se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

**Conducătorul grupului de lucru:** \_\_\_\_\_ **Irina Todorova**