

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea **Reactivi și consumabile de laborator.**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: **COP.**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Spitalul Raional Ocnița.**
2. IDNO: **1003604150806.**
3. Adresa: **or.Ocnița, str.Sănătății nr.20.**
4. Numărul de telefon/fax: **0271/26043; 067614477.**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **srocnita@ms.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): **IMSP.**
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	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
		Lotul 1 Reagenți pentru analizatorul biochimic automat Selectra Pro S				74.300,00
1	33696500-0	Bilirubin total 2 x125 ml	set	7	Reagent pentru determinarea bilirubinei totale, compatibil cu Selectra Pro S. Ambalaj: 2 flacoane x 125 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor. Toate componentele lotului trebuie produse de același producător.	

2	33696500 -0	Bilirubin direct, 1 x125 ml	set	14	Reagent pentru determinarea bilirubinei directe, compatibil cu Selectra Pro S, Elitech, Franța. Ambalaj: 1 flacon x 125 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor. Toate componentele lotului trebuie produse de același producător.	
3	33696500 -0	Glucosa PAP SL 4x250ml, cu standard	set	2	Reagent pentru determinarea glucozei, compatibil cu Selectra Pro S, Elitech, Franța. Ambalaj: 4 flacoane x 250 ml, include standard. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor. Toate componentele lotului trebuie produse de același producător.	
4	33696500 -0	Amilaza SL, 2x50ml	set	12	Reagent pentru determinarea amilazei, compatibil cu Selectra Pro S, Elitech, Franța. Ambalaj: 2 flacoane x 50 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor. Toate componentele lotului trebuie produse de același producător.	
5	33696500 -0	ALAT4+1 SL 5x125ml	set	3	Reagent pentru determinarea alanin aminotransferazei (ALAT), compatibil cu Selectra Pro S, Elitech, Franța. Ambalaj: 5 flacoane x 125 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor. Toate componentele lotului trebuie produse de același producător.	
6	33696500 -0	ASAT 4+1SL, 5x125ml	set	2	Reagent pentru determinarea aspartat aminotransferazei (ASAT), compatibil cu Selectra Pro S, Elitech, Franța. Ambalaj: 5 flacoane x 125 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12	

					luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor. Toate componentele lotului trebuie produse de același producător.	
7	33696500 -0	Cholesterol SL 4x250ml, cu standard	set	2	Reagent pentru determinarea colesterolului, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 4 flacoane x 250 ml, include standard. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor. Toate componentele lotului trebuie produse de același producător.	
8	33696500 -0	Acid uric Mono SL 6x100 ml cu standard	set	3	Reagent pentru determinarea acidului uric, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 6 flacoane x 100 ml, include standard. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor. Toate componentele lotului trebuie produse de același producător.	
9	33696500 -0	Urea UV SL 5x125ml cu standard	set	4	Reagent pentru determinarea ureei, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 5 flacoane x 125 ml, include standard. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor. Toate componentele lotului trebuie produse de același producător.	
10	33696500 -0	Creatinin Jaffe 2x125, cu standard	set	8	Reagent pentru determinarea creatininei prin metoda Jaffe, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 2 flacoane x 125 ml, include standard. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor. Toate	

					componentele lotului trebuie produse de același producător.	
11	33696500 -0	LDL Cholesterol	set	3	Reagent pentru determinarea colesterolului LDL, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: specificat de producător. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor. Toate componentele lotului trebuie produse de același producător.	
13	33696500 -0	HDL LDL calibrator, 1 ml	fl.	2	Calibrator pentru determinarea colesterolului HDL și LDL, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Volum: 1 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele componentelor.	
14	33696500 -0	ALP (DEA) SL, 4x62.5ml	set	2	Reagent pentru determinarea fosfatazei alcaline (ALP) cu metoda DEA, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 4 flacoane x 62.5 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor.	
15	33696500 -0	Triglyceride MONO 6x100+std	set	1	Reagent pentru determinarea trigliceridelor, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 6 flacoane x 100 ml, inclusiv standard. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor.	
16	33696500 -0	Proteina totala plus, 2x125ml	set	2	Reagent pentru determinarea proteinei totale, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 2 flacoane x 125 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe	

					ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor.	
17	33696500 -0	Albumin 2x125ml	set	2	Reagent pentru determinarea albuminei, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 2 flacoane x 125 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor.	
18	33696500 -0	HbA1C 1x32ml	set	3	Reagent pentru determinarea HbA1C, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 1 flacon x 32 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele reactivilor.	
19	33696500 -0	HbA1C calibrator set, 4x0.5ml	set	2	Set de calibrare pentru determinarea HbA1C, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 4 flacoane x 0.5 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele componentelor.	
20	33696500 -0	HbA1C Control L+H, 4x0.5ml	set	2	Control pentru determinarea HbA1C, niveluri L (scăzut) și H (ridicat), compatibil cu analizatorul biochimic automat Selectra Pro S. Ambalaj: 4 flacoane x 0.5 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele componentelor.	
21	33696500 -0	Elitrol I, 5ml	Fl.	14	Control de calitate pentru utilizare în diagnostic in vitro, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 5 ml (flacon). Certificat CE. Data de valabilitate minimă:	

					12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele componentelor.	
22	33696500 -0	Elitrol II, 5ml	Fl.	14	Control de calitate pentru utilizare în diagnostic in vitro, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 5 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele componentelor.	
23	33696500 -0	Elical 2, 3ml	Fl.	15	Calibrator pentru utilizare în diagnostic in vitro, compatibil cu Selectra Pro S (Elitech). Ambalaj: 3 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele componentelor.	
24	33696500 -0	Soluție cleaning pentru sistemă 1000ml	unit	1	Soluție pentru curățarea sistemului de analiză, compatibilă cu analizatorul biochimic automat Selectra Pro S. Ambalaj: 1000 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
25	33696500 -0	Soluție acidă de hipoclorid 1l	Fl.	1	Soluție acidă de hipoclorit pentru curățarea și decontaminarea sistemului, compatibilă cu analizatorul biochimic automat Selectra Pro S. Ambalaj: 1 l. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
26	33696500 -0	Soluție sistem, 1000 ml	set	8	Soluție pentru întreținerea și curățarea sistemului, compatibilă cu analizatorul biochimic automat Selectra Pro S. Ambalaj: 1000 ml. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, numărul lotului, seria, valabilitatea, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe	

					ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
27	33696500 -0	HCl	unit	3	Soluție de acid clorhidric, utilizată în diverse aplicații de laborator pentru analizatorul biochimic automat Selectra Pro S. Ambalaj: specificat de producător, de obicei în recipiente de plastic sau sticlă, etanșe. Certificat CE. Informațiile privind denumirea, concentrația, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului	
28	33696500 -0	GGT(GAMA glutamintranspep)	set	2	Reactiv GGT (Gama-Glutamil Transferaza), utilizat pentru determinarea activității enzimice în probe biologice pe analizatorul biochimic automat Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în flacoane din plastic sau sticlă, sigilate etanș. Etichetare: Informațiile privind denumirea produsului, metoda de analiză, volumul, concentrația, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie să fie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
		Lotul 2 Consumabile pentru Analizatorul Biochimic Automat Selectra PRO S				36.580,00
1	33696500 -0	Rotor cuveta set (3 rotori in set), p-u ProM, 6002-706	set	5	Set de 3 rotori cuveta pentru utilizare cu analizatorul biochimic automat Selectra Pro S. Cod produs: 6002-706. Ambalaj: 3 rotori pe set. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, codul produsului, termenul de valabilitate, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele componentelor.	
3	33696500 -0	Cuva p-u ser 2 ml, PS, d. 16x24 mm, 1022/V, Aptaca	Buc.	5000	Cuve pentru ser, capacitate 2 ml, din polistiren (PS), dimensiuni 16 x 24 mm, compatibile cu analizatorul biochimic automat Selectra Pro S. Cod produs: 1022/V, Aptaca. Ambalaj: specificat de producător. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile	

					(denumirea, codul produsului, termenul de valabilitate, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele componentelor.	
4	33696500 -0	Filtre pentru „Selectra,,	buc	6		
5	33696500 -0	Flacoane 10 ml	buc	50		
6	33696500 -0	Flacoane 25 ml	buc	60		
		Lotul 3 Reagenți pentru analizatorul hematologic H30 Pro Series				53.420,00
1	33696500 -0	Diluent 20 l, HD310, Edan	24	unit	Diluent pentru utilizare cu analizatorul hematologic H30 Pro Series. Ambalaj: 20 litri. Cod produs: HD310, Edan. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, codul produsului, termenul de valabilitate, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
2	33696500 -0	Lyse 500 ml, HL310, Edan	8	unit	Reagent de liza pentru utilizare cu analizatorul hematologic H30 Pro Series. Ambalaj: 500 ml. Cod produs: HL310, Edan. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, codul produsului, termenul de valabilitate, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
3	33696500 -0	Cleaner HC310, 50 ml Edan	20	unit	Soluție de curățare pentru utilizare cu analizatorul hematologic H30 Pro Series. Ambalaj: 50 ml. Cod produs: HC310, Edan. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, codul produsului, termenul de valabilitate, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
4	33696500 -0	CBC-3D Control 3x2ml,	5	unit	Control pentru analiza hemogramei în trei	

		Edan			dimensiuni, compatibil cu analizatorul hematologic H30 Pro Series. Ambalaj: 3 flacoane x 2 ml. Producător: Edan. Certificat CE. Data de valabilitate minimă: 12 luni. Informațiile (denumirea, codul produsului, termenul de valabilitate, condițiile de păstrare) trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
		Lotul 4				57.750,00
		Set complet de consumabile pentru diagnostic clinic				
1	33696500 -0	Virf p-u dozator 0.1-10 mkl	unit	2000	Vârfuri de dozator pentru volume cuprinse între 0.1 și 10 µl. Compatibile cu dozatoarele standard. Ambalaj: specificat de producător. Certificat CE. Informațiile privind denumirea, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
2	33696500 -0	Container p-u urina 150 ml, PP	buc.	2000	Container din polipropilenă (PP) cu capacitate de 150 ml, destinat colectării și transportului probelor de urină. Ambalaj: specificat de producător. Certificat CE. Informațiile privind denumirea, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
3	33696500 -0	Azopiram p-u diagnostica singelui ocult, 50ml	set.	2	Reagent utilizat pentru diagnosticarea prezenței sângelui ocult în probele de fecale. Ambalaj: 50 ml. Certificat CE. Informațiile privind denumirea, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
4	33696500 -0	Virf p-u dozator 0-200 UL	buc.	10 000	Vârf pentru dozator utilizat pentru volume între 0 și 200 µL. Compatibil cu diverse tipuri de dozatoare. Ambalaj: specificat de	

					producător. Certificat CE. Informațiile privind denumirea, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
5	33696500 -0	Eprubeta 10 ml, cu fund conic, 16x102 mm, PP	buc.	5000	Eprubetă conică cu capacitate de 10 ml, din polipropilenă (PP), dimensiuni 16x102 mm. Potrivită pentru diverse aplicații de laborator. Ambalaj: specificat de producător. Certificat CE. Informațiile privind denumirea, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
6	33696500 -0	Eprubeta ESR cu capilar Pentru VSH	buc	7000	Ambalaj: Specificat de producător, în seturi sigilate, sterile. Material: Plastic sau sticlă, rezistent la variații de temperatură și presiune. Volum: Conform standardelor pentru analiza ESR (de obicei 1,6 – 2,0 mL). Capilar integrat: Permite recoltarea exactă și standardizată a probei.	
	33696500 -0	Eprubete cu K3EDTA 2.5 m	buc	3000	Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în seturi sigilate, sterile. Material: Plastic sau sticlă, rezistent la variații de temperatură și presiune.	
	33696500 -0	Cuve cu bile	buc	7000	Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în seturi sigilate pentru utilizare unică sau multiplu. Material: Plastic transparent de înaltă calitate, rezistent la substanțe chimice și variații de temperatură. Dimensiuni: Conform specificațiilor producătorului, compatibile cu analizoarele biochimice automate.	

					Bile integrate: Asigură omogenizarea optimă a reactivilor și probelor.	
	33696500 -0	Ulei de imersie	ml	200		
	33696500 -0	Hirtie de filtru	kg	1		
7	33696500 -0	Cuva p-u coagulometru Quatron	buc.	5000	Cuva special concepută pentru utilizarea cu coagulometrul Quatron, destinată analizelor de coagulare în laborator. Ambalaj: specificat de producător. Certificat CE. Informațiile privind denumirea, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
8	33696500 -0	Hirtie termica 50x20	buc.	10	Hârtie termică utilizată în laborator pentru diverse aplicații, având dimensiunile de 50x20 cm. Este destinată pentru înregistrarea rezultatelor și datelor în procesele de laborator. Ambalaj: specificat de producător. Certificat CE (dacă este cazul). Informațiile privind denumirea, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
		Lotul 5 Set complet de reactive pentru diagnostic clinic				45.380,00
1	33696500 -0	CRP Latex Kit, 100 teste	buc.	10	Kit pentru determinarea proteinei C reactive (CRP) prin metoda latex, destinat pentru 100 de teste. Ambalaj: specificat de producător. Certificat CE. Informațiile privind denumirea, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
	33696500 -0	RF latex Kit	set	2	RF Latex Kit, utilizat pentru determinarea factorului reumatoid (RF) prin testare latex-aglutinare Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în kituri sigilate, conținând reactivi necesari pentru testare.	

					Compoziție: Suspensie de particule de latex sensibilizate cu imunoglobulină G (IgG) umană. Principiu de testare: Metoda de aglutinare pe latex pentru detectarea calitativă și cantitativă a factorului reumatoid (RF) în ser sau plasmă.	
	33696500 -0	ASIO latex KIt	set	2	Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în kituri sigilate, conținând reactivi necesari pentru testare. Compoziție: Suspensie de particule de latex sensibilizate cu streptolizină O purificată. Principiu de testare: Metoda de aglutinare pe latex pentru detectarea anticorpilor antistreptolizină O (ASLO) în ser sau plasmă.	
	33696500 -0	Vopsea Romanovschii	litri	1	Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în flacoane de sticlă sau plastic, sigilate etanș. Compoziție: Amestec de coloranți (ex. eozină și albastru de metilen) conform metodei Romanowsky, utilizat pentru diferențierea structurilor celulare.	
	33696500 -0	Fixator Leishman	litri	1	Compoziție: Soluție alcoolică de colorant Leishman, bazată pe eozină și albastru de metilen. Utilizare: Destinat fixării și colorației frotiurilor de sânge, măduvă osoasă și altor preparate citologice pentru examinare microscopică.	
2	33696500 -0	Fibrinogen 50 Clauss	set	14	Reagent pentru determinarea nivelului de fibrinogen în sânge, utilizând metoda Clauss. Potrivit pentru aproximativ 50 de teste. Ambalaj: specificat de producător. Certificat CE. Informațiile privind denumirea, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
3	33696500 -0	Tromboplastin L 10 ml	fl	50	Reagent pentru determinarea timpului de protrombină (Timp Quick) în sânge, utilizând metoda tromboplastinei. Ambalaj: specificat de producător. Certificat CE. Informațiile privind denumirea, termenul de	

					valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
	33696500 -0	Control normal(coagulograma)	fl	2	Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în fiole sau flacoane sigilate, gata de utilizare sau liofilizate. Compoziție: Plasmă umană liofilizată sau congelată, cu niveluri normale ale factorilor de coagulare. Utilizare: Destinat controlului calității în testele de coagulare, inclusiv PT (timpul de protrombină), APTT (timpul de tromboplastină parțial activat), fibrinogen și alți parametri ai coagulării.	
	33696500 -0	Control pathologic(coagilograma)	fl	2	Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în fiole sau flacoane sigilate, gata de utilizare sau liofilizate. Compoziție: Plasmă umană liofilizată sau congelată, cu niveluri anormale ale factorilor de coagulare, destinat controlului testelor patologice. Utilizare: Destinat controlului calității în testele de coagulare, inclusiv PT (timpul de protrombină), APTT (timpul de tromboplastină parțial activat), fibrinogen și alți parametri ai coagulării, pentru valori patologice.	
		Hemoglobin cu calibrator	set	2	Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în flacoane de plastic sau sticlă, sigilate etanș. Compoziție: Reagent specific pentru determinarea hemoglobinei. Calibrator standardizat pentru calibrarea analizatorului. Utilizare:	

					Destinat măsurării concentrației de hemoglobină în probe de sânge total. Compatibil cu analizatoarele automate și semiautomate de hematologie.	
		Tolicon Anti A	fl	2	Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în flacoane de plastic sau sticlă, sigilate etanș. Compoziție: Anticorp monoclonal anti-A, utilizat pentru identificarea antigenului A de pe eritrocite. Soluție pregătită pentru utilizare, fără necesitatea diluării.	
		Tolicon Anti B	fl	2	Tolicon Anti-B, utilizat pentru determinarea grupelor sanguine prin metoda aglutinării Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în flacoane de plastic sau sticlă, sigilate etanș. Compoziție: Anticorp monoclonal anti-B, utilizat pentru identificarea antigenului B de pe eritrocite. Soluție pregătită pentru utilizare, fără necesitatea diluării.	
		Tolicon Anti D super	fl	2	Tolicon Anti-D Super, utilizat pentru determinarea factorului Rh(D) prin metoda aglutinării Ambalaj: Specificat de producător, de obicei în flacoane de plastic sau sticlă, sigilate etanș. Compoziție: Anticorp monoclonal anti-D de înaltă afinitate, utilizat pentru identificarea antigenului D (Rh) de pe eritrocite. Soluție pregătită pentru utilizare, fără necesitatea diluării.	

		Lotul 6 Teste și materiale de control pentru analizator de urină „Dirui,,				14.850,00
		Urina test pentru aparat „Dirui,,	teste	7000	Compoziție: Benzi de testare compatibile cu analizatoarele automate de urină „Dirui”. Parametri testați: poate include glucoză, proteine, pH, cetone, bilirubină, sânge, urobilinogen, nitriți, leucocite, densitate specifică etc. (în funcție de tipul benzii). Utilizare: Destinat utilizării în laboratoare pentru analiza automată a probelor de urină. Compatibil cu analizatoarele „Dirui” din seria H- și F-. Testare rapidă și precisă a parametrilor biochimici ai urinei.	
		Material de control pentru „DIRUI,, pozitiv	fl	3	Soluție de control pozitiv utilizată pentru verificarea performanței analizatorului de urină „Dirui”. Conține concentrații cunoscute de analiți relevanți, precum glucoză, proteine, pH, cetone, bilirubină, sânge, urobilinogen, nitriți, leucocite, densitate specifică etc.	
		Lotul 7 Teste expres pentru diagnostic toxicologic și hemostază				10.700,00
		Multi Droguri EXPRES TEST	teste	100	Ambalaj: Specificat de producător, de obicei sub formă de casete, benzi sau pahare de testare sigilate individual. Compoziție: Test imunocromatografic rapid pentru detectarea simultană a mai	

					multor substanțe psihoactive în urină sau salivă.	
		D -dimeri expres teste	buc	50	Ambalaj: Specificat de producător, de obicei sub formă de casete sau benzi de testare, sigilate individual. Compoziție: Test imunocromatografic rapid pentru detectarea semi-cantitativă sau cantitativă a D-dimerilor în sânge integral, plasmă sau ser. Reactivi specifici pentru identificarea produselor de degradare a fibrinei (D-dimeri).	
4	33696500-0	Troponin I, 20 teste	set	10	Kit de teste pentru determinarea Troponin I în serul pacientului, potrivit pentru 20 de teste. Ambalaj: specificat de producător. Certificat CE. Informațiile privind denumirea, termenul de valabilitate și condițiile de păstrare trebuie indicate pe ambalaj și să coincidă cu etichetele produsului.	
Valoarea estimativă totală						292.980,00

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 _____
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite.**
(indicați se admite sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **6 luni.**
13. Termenul de valabilitate a contractului: **10.03.2025 - 31.12.2025.**
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **nu.**
(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 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 (DUAЕ, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1.	Oferta (specificații de preț)	ORIGINAL – confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului: Specificații de preț.	Obligativiu
2.	Cerere de participare	copie semnat electronic	Obligativiu
3.	Certificat de atribuire a contului bancar	copie semnat electronic	Obligativiu
4.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	copie semnat electronic	Obligativiu
5.	Informații generale despre ofertant	copie semnat electronic	Obligativiu
6.	Certificate de calitate a bunurilor	copie semnat electronic	Obligativiu
7.	DUAЕ	copie semnat electronic	Obligativiu
9.	Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. (pentru loturile 1,2,3)	copie semnat electronic	Obligativiu
10.	Prezentarea certificatelor de instruire a personalului eliberata de producator. (pentru loturile 1,2,3)	copie semnat electronic	Obligativiu

17. Garanția pentru ofertă, după caz nu se aplică, **cuantumul** _____.

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz nu se aplică, **cuantumul** _____.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul COP, 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): COP.

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

22. Ofertele se prezintă în valuta: nu.

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului:prețul cel mai mic.

24. 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%

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP /până la: *[ora exactă]* _____
- pe: *[data]* _____

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

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

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile.

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP.

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. 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.

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

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

32. 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

33. 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.

34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu.

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

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 27.02.2025

37. 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	
Facturarea electronică	Da
Plățile electronice	Da

38. 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)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: Punga Dumitru .