

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIAȚIE

privind achiziționarea **Reactive, teste, consumabile și gaze medicale pentru laborator anul 2024** Cereșor de achiziție
prin procedura de achiziție **Cererea ofertelor de preț**

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): **DA**
Link-ul către planul de achiziții publice publicat: **plan provizoriu**

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Dispensarul Republican de Narcologie**

2. IDNO: **1003600150509**

3. Adresa: **str. Ion Pruncul 8, mun. Chișinău**

4. Numărul de telefon/fax: **022 29 58 63**

5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **imspdtr.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, menținerea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Instituția medico-**

santară publică, prestarea asistenței medicale.

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	Cantitatea	Unitatea de măsură	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standard de referință	Valoarea estimată
---------	---------	--------------------------------	------------	--------------------	--	-------------------

1. Reactive și consumabile pentru analizatorul biochimic A15 (sistem închis) **140 000,00**

1.1	33696500-0	Glucosa (Glucose) cu amb. special p/Analizator Biochimic A-15	2000,0	ml	Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15. Metoda de determinare: Fotometrică GOD-PAP Reagent: Lichid stabil gata pentru folosire. Monoreagent, Limita minimă de detecție pentru ser ≤ 0,1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial ≤ 7,0; Coeficientul de variație extraserial ≤ 3,0; Interferențe: Acid ascorbic până la 1,7mmol/l; Bilirubina până la 0,7 mmol/l; Hemoglobina până la 3,8 g/l; Lipemice-trigliceride până la 21 g/L; Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15; 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 producător nu mai mic de 18 luni	
1.2	33696500-0	Bilirubina totală (Total Bilirubin) cu amb. special p/Analizator Biochimic A-15	2000,0	ml	Metoda de determinare: Fotometrică Iendrasec. Reagent: Lichid stabil gata pentru folosire. Bireagent, Limita minimă de detecție pentru ser ≤ 1,3 mkmol/l; Coeficientul de variație intraserial ≤ 5,0; Coeficientul de variație extraserial ≤ 5,0; Interferențe: Acid ascorbic până la 1,7mmol/l; Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3,8 g/l; Lipemice-trigliceride până la 21 g/l; Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15; 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 producător nu mai mic de 18 luni	
1.3	33696500-0	Bilirubina directă (direct Bilirubin) cu ambalaj special pentru A-15	2500,0	ml	Metoda de determinare: Fotometrică Iendrasec. Reagent: Lichid stabil gata pentru folosire. Bireagent, Limita minimă de detecție pentru ser ≤ 1,8 mkmol/l; Coeficientul de variație intraserial ≤ 0,03; Coeficientul de variație extraserial ≤ 0,01; Interferențe: Acid ascorbic până la 1,7mmol/l; Bilirubina până la 0,7 mmol/l; Hemoglobina până la 3,8 g/l; Lipemice-trigliceride până la 21 g/l; Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15; 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	1

1.14	33696500-0	Trigliceride (Triglycerides) cu ambalaj special pentru Analizator Biochimic A-15 (sistem Inchts)	1000,0 ml	Amblaj 10x50 ml, specific pentru A-15. Metoda de determinare: Fotometrică GPO, Reagent: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Limita minima de detectie pentru set $\leq 0,01$ mmol/l; Coeficientul de variatie intraserial $\leq 3,5$; Coeficientul de variatie extraserial $\leq 3,0$; Interferențe: Acid ascorbic pînă la $1,7$ mmol/l; Bilirubina pînă la $0,7$ mmol/l; Hemoglobina pînă la $3,8$ g/l; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l; Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15. 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 producător nu mai mic de 18 luni
1.13	33696500-0	Cholesterol total (Cholesterol) cu ambalaj special pentru Analizator Biochimic A-15	1000,0 ml	Amblaj 10x50 ml, specific pentru A-15. Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP, Reagent: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Limita minima de detectie pentru set $\leq 0,08$ U/L; Coeficientul de variatie intraserial $\leq 2,0$; Coeficientul de variatie extraserial $\leq 2,5$; Interferențe: Acid ascorbic pînă la $1,7$ mmol/l; Bilirubina pînă la $0,7$ mmol/l; Hemoglobina pînă la $3,8$ g/l; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l; Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15. 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 producător nu mai mic de 18 luni
1.12	33696500-0	Acidul Uric (Uric Acid) cu ambalaj special pentru Analizator Biochimic A-15	500,0 ml	Amblaj 10x50 ml, specific pentru A-15. Metoda de determinare: Fotometrică Termenativă, Reagent: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Limita minima de detectie pentru set $\leq 4,2$ mmol/l; Coeficientul de variatie intraserial $\leq 0,1$; Coeficientul de variatie extraserial $\leq 0,15$; Interferențe: Acid ascorbic pînă la $1,7$ mmol/l; Bilirubina pînă la $0,7$ mmol/l; Hemoglobina pînă la $3,8$ g/l; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l; Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15. 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 producător nu mai mic de 18 luni
1.11	33696500-0	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) cu ambalaj special pentru Analizator Biochimic A-15	2000,0 ml	Amblaj 5x20 ml, specific pentru A-15; Metoda de determinare: Fotometrică termenativă, Cinetică, Reagent: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Limita minima de detectie pentru set $\leq 3,0$ U/L; Coeficientul de variatie intraserial $\leq 3,0$; Coeficientul de variatie extraserial $\leq 3,0$; Interferențe: Acid ascorbic pînă la $1,7$ mmol/l; Bilirubina pînă la $0,7$ mmol/l; Hemoglobina pînă la $3,8$ g/l; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l; Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15. 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 producător nu mai mic de 18 luni
1.10	33696500-0	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) cu ambalaj special pentru Analizator Biochimic A-15	2000,0 ml	Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică cantitativă fără pediluz; Reagent: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Limita minima de detectie pentru set ≤ 33 U/L; Coeficientul de variatie intraserial $\leq 5,0$; Coeficientul de variatie extraserial $\leq 8,0$; Interferențe: Acid ascorbic pînă la $1,7$ mmol/l; Bilirubina pînă la $0,7$ mmol/l; Hemoglobina pînă la $3,8$ g/l; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l; Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15; 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 producător nu mai mic de 18 luni

1.15	33696500-0	MultiCalibrator	25,0	ml	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri (include) : Alfa-Amilaza (alfa-Amilaze) CNP-G3, Bilirubin Direct - m.d. Iendrassec, Bilirubin Total - m.d. Iendrassec. Calciu - m.d. Arsenazo III, Iron - m.d. Ferrozine.....
1.16	33696500-0	MultiControl ser normal	50,0	ml	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri (include) : Alfa-Amilaza (alfa-Amilaze) CNP-G3, Bilirubin Direct - m.d. Iendrassec, Bilirubin Total - m.d. Iendrassec. Calciu - m.d. Arsenazo III, Iron - m.d. Ferrozine.....
1.17	33696500-0	MultiControl ser patologic	50,0	ml	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri (include) : Alfa-Amilaza (alfa-Amilaze) CNP-G3, Bilirubin Direct - m.d. Iendrassec, Bilirubin Total - m.d. Iendrassec. Calciu - m.d. Arsenazo III, Iron - m.d. Ferrozine.....
1.18	3314000-3	Cuva p/ ser	7 000,0	buc	Cuva p/ ser, compatibil Technicon /A-15, D= 13,75x24,90mm , V2.0 ml, amb. 1 000 buc. in ser.
1.19	3314000-3	Solufie de spalare	1 000,0	ml	Solufie de spalare p/u Analizator Biochimic A-15; Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Ambalaj 1L sistem inchis
1.20	3314000-3	Solufie concentrata de sistem	1 000,0	ml	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Ambalaj 1L sistem inchis
1.21	3314000-3	Lampa fotometrica	1,0	buc	Lampa fotometrica pentru A-15 6V-10W
1.22	3314000-3	Hematology, 1 Level, Monthly (RDW/IDR-SD, RBC/GR, RDW/IDR, MCHC, HGB, MCV/VMG, HCT, WBC/GB, MCH/CMH) P/PLT/Q, MPV, MCV/VMG, HCT, WBC/GB, MCH/CMH) Controlul extern hematologic se livreaza 4 ori/an (in fiecare trimestru), dar se raporteaza in fiecare luna	4,0	[1 set = 3 flacoane trimestriala]	
1.23	3314000-3	Human Biochemistry Preveal (ALT, Albumin, alfa-amylase, AST, Bilirubin (total and direct), Cholesterol, HDL-Cholesterol, Cholesterol, Calcium, Chloride, Cholesterol, Cholesterol, CK, Creatinine, Acid Phosphatase, Alkaline Phosphatase, CK, Creatinine, Acid Phosphatase, Phosphorus, Glucose, gamma-GT, Iron, LDH, LDL-Cholesterol, Iron, LDH, LDL-Cholesterol, Lipase, Magnesium, Potassium, Proteins, Sodium, Uric Acid and Urea) Proteins, Sodium, Triglycerides, Uric Acid and Urea)	1,0	[1 set = 12 flacoane]	
1.24	3314000-3	Capac rosu pentru canistra de degurti	1,0	buc	Capac p/ u canistra de degurti compatibil cu analizorul A15
1.25	3314000-3	Capac albastru pentru canistra system lichid	1,0	buc	Capac p/ u canistra de system lichid compatibil cu analizorul A15
2.Reactive și consumabile pentru analizator DIRUI H-100 (sistem închis)					
2.1	33696500-0	Teste pentru urina 11 parametere pentru analizator DIRUI H-100 (100teste/set)	60	set	Teste sa dispuna de certificata, sau declaratia CE. Ambalajul 100 teste/set. Testele trebuie sa fie compatibile cu analizorul de urina H-100 (Luceocytes, Nitrite, Urobilinogen, Protein, pH, Blood, SG, Ketone, Bilirubin, Glucose, Ascorbic acid).
2.2	33696500-0	Urine control (Negative)	12	Buc.	Control sa dispuna de certificata, sau declaratia CE. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie ≤ 10 ml, controlul trebuie sa fie compatibil cu analizorul de urina H-100. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie sa coincide in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. Toate pozitiile lotului sa fie produse de același producator.
2.3	33696500-0	Urine control (Positive)	12	Buc.	Control sa dispuna de certificata, sau declaratia CE. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie ≤ 10 ml, controlul trebuie sa fie compatibil cu analizorul de urina H-100. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie sa coincide in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. Toate pozitiile lotului sa fie produse de același producator.
2.4	33696500-3	Hirtie pentru analizator de urina H-100	100	Buc.	Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15. Metoda de determinare: Fotometrica fermentativa. Cinetica. Reagenti:

Lichid stabil gata pentru folosire. Bireagent. Limita minima de detectie pentru set ≤ 4.0 U/L. Coeficientul de variatie intraserial ≤ 1.5 ; Coeficientul de variatie extraserial ≤ 1.0 ; Interferenta: Acid ascorbic până la 1.7mmol/l; Bilirubina până la 0.7 mmol/l; Hemoglobina până la 3.8 g/l; Lipemie-trigliceride până la 21 g/l; Flacoane compatibile cu analizatorii biochimici automat A-15; 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 producător nu mai mic de 18 luni.						
3. Reactive și consumabile pentru analizatorul hematologic ABX Micros ES 60 (sistem închis)						
Reagent p/ aparat Hematologic Horiba ABX 60 micro	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalaj de 1 L.	buc	4,0	Reagent	33696500-0	3.1
Soluție de curățare p/ aparat Hematologic Horiba ABX 60 micro. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalaj de 1 L.	Soluție de curățare p/ aparat Hematologic Horiba ABX 60 micro. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalaj de 20 L.	buc	7,0	Soluție de curățare	33696500-0	3.2
Diluant p/ aparat Hematologic Horiba ABX 60 micro. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalaj de 20 L.	Diluant p/ aparat Hematologic Horiba ABX 60 micro. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalaj de 20 L.	buc	4,0	Diluant	33696500-0	3.3
Set de control hematologic 3 nivele Low, Normal, High (31 x 2,5 ml)	Set de control hematologic 3 nivele Low, Normal, High (31 x 2,5 ml)	set	10,0	Set de control hematologic 3 nivele	33696500-0	3.4
Hirtie pentru termoprinter	Lățime 5,5cm	buc	10,0	Hirtie pentru termoprinter		3.5
4. Consumabile și reactive pentru analizatorul SmartLyte plus K/Na/Ca (sistem închis)						
Pachet de reactive(Standart A, StandartB, soluție de spălare) pentru analizatorul SmartLyte plus K/Na/Ca	Pachet de reactive(Standart A, StandartB, soluție de spălare) pentru analizatorul SmartLyte plus K/Na/Ca, în ambalaj original de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participanului.*Catalogul producătorului/prospecțe/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participanului.	buc	5,0	Pachet de reactive(Standart A, StandartB, soluție de spălare) pentru analizatorul SmartLyte plus K/Na/Ca	33000000-0	4.1
Soluție de spălare fiecare zi pentru analizatorul SmartLyte plus, în ambalaj original de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participanului.*Catalogul producătorului/prospecțe/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participanului.	Soluție de spălare fiecare zi pentru analizatorul SmartLyte plus, în ambalaj original de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participanului.*Catalogul producătorului/prospecțe/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participanului.	buc	1,0	Soluție de spălare fiecare zi pentru analizatorul SmartLyte plus	33000000-0	4.2
Soluție de condiționare a electrozilor pentru analizatorul SmartLyte plus, în ambalaj original de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participanului.*Catalogul producătorului/prospecțe/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participanului.	Soluție de condiționare a electrozilor pentru analizatorul SmartLyte plus, în ambalaj original de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participanului.*Catalogul producătorului/prospecțe/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participanului.	buc	1,0	Soluție de condiționare a electrozilor pentru analizatorul SmartLyte plus	33000000-0	4.3
Electrod K(Original de la producător) p-u analizatorului SmartLyte plus	Electrod K(Original de la producător) p-u analizatorului SmartLyte plus. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participanului.*Catalogul producătorului/prospecțe/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participanului.	buc	1,0	Electrod K(Original de la producător) p-u analizatorului SmartLyte plus	33000000-0	4.4
5						

Calibrator cannabinoide

6	3314000-3	Multicalibrator 5 nivele p/u opiace și amphetamine în urină	1.0	set	Lichid stabil gata pentru folosire. 5 nivele. Turbidimetria. Material pentru investigații-Calibrator. Ambalaj solicitat. Fișoane cu vol. pînă la 10 ml. Standarde de referință ISO. CE.	5000,0
Multicalibrator 5 nivele						
5	3314000-3	Eprubete 10 ml cu heparină	5 000,0	buc	Eprubete cu heparină 10 ml, 16x100 mm	7000,0
Eprubete						
4.9	3300000-0	Material de control cu nivel 1-2-3	2,0	buc	Material de control cu nivel 1-2-3 pentru analizatorul SmartLyte plus, în ambalaj original de la producător. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data descrierii ofertei- copie confirmată prin semnătura și ștampilă Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hrtic sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampilă Participantului.	
4.8	3300000-0	Hrtic pentru imprimant	1,0	buc	Hrtic pentru imprimanta pentru analizatorul SmartLyte plus, în ambalaj original de la producător. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data descrierii ofertei- copie confirmată prin semnătura și ștampilă Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hrtic sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampilă Participantului.	
4.7	3300000-0	Electrod de referință(original de la producător) p-u analizatorul SmartLyte plus	1,0	buc	Electrod de referință(original de la producător) p-u analizatorul SmartLyte plus. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data descrierii ofertei- copie confirmată prin semnătura și ștampilă Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hrtic sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampilă Participantului.	
4.6	3300000-0	Electrod Ca(original de la producător) p-u analizatorul SmartLyte plus	1,0	buc	Electrod Ca(original de la producător) p-u analizatorul SmartLyte plus. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data descrierii ofertei- copie confirmată prin semnătura și ștampilă Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hrtic sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampilă Participantului.	
4.5	3300000-0	Electrod Na(original de la producător) p-u analizatorul SmartLyte plus	1,0	buc	Electrod Na(original de la producător) p-u analizatorul SmartLyte plus. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data descrierii ofertei- copie confirmată prin semnătura și ștampilă Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hrtic sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampilă Participantului.	
produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampilă Participantului.						

7	33696500-0	Calibrator 5 nivele p/u cannabinoide în urină	1,0	Set	Lichid stabil gata pentru folosire. 5 nivele. Turbidimetria. Material pentru investigații- Calibrator. Ambalaj solicitat: Flacoane cu volum pînă la 4 ml. Standarde de referință ISO, CE.	5000,0
Cannabinoides în urină						
8	33696500-0	Cannabinoides în urină	2,0	Set	Lichid stabil gata pentru folosire. Material pentru investigații- urina; Bireagent, Turbidimetria. Material pentru investigații- urina; Limita minimă de detecție pentru set 20 ng/ml. Coefic. de variație intraserial 0,3%. Coefic. de variație extraserial 1,4%. Interferențe 6-Acety-Morfin, Amitriptilina, Amobarbital, Aspirina, Amphetamină, Canabidiol, Cocaina, Codeina; Ambalaj solicitat: (1 l x 105ml/1 l x 38ml). Standarde de referință ISO, CE.	14 000,0
Benzodiazepine în urină						
9	33696500-0	Benzodiazepine în urină	1,0	Set	Lichid stabil gata pentru folosire. Material pentru investigații- urina; Bireagent, Turbidimetria. Material pentru investigații- urina; Limita minimă de detecție pentru set 225 ng/ml. Coefic. de variație intraserial 0,3%. Coefic. de variație extraserial 2,2%. Interferențe Amitriptilina, 11-hidroxi-Δ9-THC, Amobarbital, Aspirina, Cocaina, Codeina, B-phenylamina, Amphetamină, Chlorpheniramină; Ambalaj solicitat: Flacoane cu volum R1-105 ml R2- 38 ml. Standarde de referință ISO, CE.	14 000,0
Calibrator 5 nivele						
10	3314000-3	Calibrator 5 nivele p/u benzodiazepine în urină	1,0	Set	Lichid stabil gata pentru folosire. 5 nivele. Turbidimetria. Material pentru investigații- Calibrator. Ambalaj solicitat: Flacoane cu volum pînă la 10 ml. Standarde de referință ISO, CE.	5000,0
Opiace în urină						
11	3314000-3	Opiace în urină	1,0	Set	Lichid stabil gata pentru folosire. Material pentru investigații- urina; Bireagent, Turbidimetria. Material pentru investigații- urina; Limita minimă de detecție pentru set 225 ng/ml. Coefic. de variație intraserial 0,3%. Coefic. de variație extraserial 2,2%. Interferențe Amitriptilina, 11-hidroxi-Δ9-THC, Amobarbital, Aspirina, Cocaina, Codeina, B-phenylamina, Amphetamină, Chlorpheniramină; Ambalaj solicitat: Flacoane cu volum R1-105 ml R2- 38 ml. Standarde de referință ISO, CE.	14 000,0
Amfetamine în urină						
12	3314000-3	Amfetamine în urină	1,0	Set	Lichid stabil gata pentru folosire. Bireagent, Turbidimetria. Material pentru investigații- urina; Limita minimă de detecție pentru set 225 ng/ml. Coefic. de variație intraserial 0,4%. Coefic. de variație extraserial 1,2%. Interferențe Amitriptilina, 11-hidroxi-Δ9-THC, Amobarbital, Aspirina, Cocaina, Codeina; Ambalaj solicitat: (1 l x 105ml/1 l x 38ml). Standarde de referință ISO, CE.	14 000,0
Set filtre Agilent GC 8890						
13	3314000-3	Set filtre în linie de gaze pentru sistemul Agilent GC 8890	1,0	Set	Filtre pentru curățarea gazelor de înaltă puritate – aer, azot, hidrogen și heliu. Setul trebuie să includă următoarele filtre: Filtre curățare umiditate – Ibcu, Filtre curățare oxigen – Ibcu, Filtre curățare hidrocarburi – 2bcu, Filtre curățare universal pentru gaz purtător – Ibcu. Piese compatibile cu instalația de filtrare a sistemului Agilent GC 8890.	35 000,0
Capace din aluminiu						

14	33140000-3	Capace din aluminiu pentru închiderea flacoanelor de penicilină, D:capacul = 21mm	buc	3000,0		1500,0
Dopuri din cauciu						
15		Dopuri din cauciu	Buc	3000,0		1500,0
16. Gaze tehnice						
16.1	33140000-3	Hidrogen H2 - 1 m3	Nmc	8,9		12 500,0
16.2	33140000-3	Azot N2 - 1 m3	Nmc	9,6		5 000,0
16.3	33140000-3	Aer sintetic 1 m 3	Nmc	10,0		14 000,0
THC Test						
17	33140000-3	THC Test pentru determinarea drogurilor in singe	Buc	200,0		4 000,0
AMP Test						
18	33140000-3	AMP Test pentru determinarea drogurilor in singe	Buc	40,0		800,0
BZO Test						
19	33140000-3	BZO Test pentru determinarea drogurilor in singe	Buc	100,0		2 000,0

α-PVP Test		LSD Test		COC Test		BAR Test		PCP Test	
26	3314000-3	α-PVP Test pentru determinarea drogurilor in urina	100,0	Buc	in ambalaj original de la producator*Certificatei CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmata prin semnatura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtic sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnatura și ștampila participantului	4 000,0			
27	3314000-3	LSD Test pentru determinarea drogurilor in urina	80,0	Buc	in ambalaj original de la producator*Certificatei CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmata prin semnatura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtic sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnatura și ștampila participantului	2 000,0			
28	3314000-3	LSD Test pentru determinarea drogurilor in singe	80,0	Buc	in ambalaj original de la producator*Certificatei CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmata prin semnatura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtic sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnatura și ștampila participantului	1 600,0			
29	3314000-3	COC Test pentru determinarea drogurilor in singe	40,0	Buc	in ambalaj original de la producator*Certificatei CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmata prin semnatura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtic sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnatura și ștampila participantului	800,0			
30	3314000-3	BAR Test pentru determinarea drogurilor in singe	40,0	Buc	in ambalaj original de la producator*Certificatei CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmata prin semnatura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtic sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnatura și ștampila participantului	800,0			
31	3314000-3	PCP Test pentru determinarea drogurilor in singe	40,0	Buc	in ambalaj original de la producator*Certificatei CE sau declaratie de conformitate in functie de evaluarea conformitatii cu anexele corespunzatoare pentru produsul oferit - valabil la data deschiderii ofertei- copie confirmata prin semnatura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtic sau in format electronic, pentru produsul oferit. * In oferta se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnatura și ștampila participantului	800,0			10

Nr. Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței	Nivelul/minim/Obligativitatea
1 Cerere de participare	Conform Anexei nr. 7 documentației standard, confirmată prin semnătura electronică a Participantului.	Obligativ
2 Declarație privind valabilitatea ofertei	Conform Anexei nr. 8 documentației standard, confirmată prin semnătura electronică a Participantului.	Obligativ
3 Specificații tehnice	Conform Anexei nr. 22 documentației standard, confirmată prin semnătura electronică a Participantului.	Obligativ
4 Specificații de preț	Conform Anexei nr. 23 documentației standard, confirmată prin semnătura electronică a Participantului.	Obligativ
5 Scrisoare de garanție bancară	Conform Anexa nr. 9 documentației standard, confirmată prin semnătura electronică a Participantului și parafată prin semnătura electronică băncii unde Participantul are deschis cont sau Garanția prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: IMSP Dispensarul Republican de Narcologie; Denumirea Băncii: B.C. "Moldindconbank" S.A. fil. Testemiteanu; Codul fiscal: 1003600150509; Contul de decontare: IBAN MD23ML00000002251102291; Contul bancar: MOLDM2X302 cu nota "Pentru setul documentelor de atribuire" sau "Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____", cu semnătura electronică.	Obligativ
6 DUAE	DUAE NOU, cu semnătura electronică a Participantului.	Obligativ

Documente obligatorii la depunerea ofertei

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): Pentru **mai multe loturi;**

11. Admiterea sau interzicerea ofertei alternative: **nu se admite**

12. Termenii și condițiile de livrare/prețare solicitate: **se livrează la solicitarea beneficiarului, cu transportul operatorului economic, livrarea se va efectua la str. Costujeni 3A, mun. Chișinău**

13. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2024**

14. Contract de achiziție rezervat atelelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu este cazul

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

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 în informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Valoarea estimativă totală:		422 300,00	
TCA Test pentru determinarea drogurilor în sine	40,0	Buc	800,0
TCA Test			
produselor – original sau copie pentru produsele oferte	confirmat prin semnătura și ștampila participantului		

Operatorului economic/ Extras din Registrul de Stat a persoanelor juridice

Certificat / decizia de înregistrare a

In original sau copie, actualizate și autentificate prin inscripția și semnătura electronică a operatorului economic.

Obligativ

8	Ultimul raport financiar		Copie, confirmată prin semnătura electronică a Participantului.	Obligatori
9	Certificat de atribuire a contului bancar		Copia eliberată de banca deținătoare de cont, confirmată prin semnătura electronică a operatorului economic.	Obligatori
10	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor		Copie eliberată de Inspectoratul Fiscal al RM (valabilitatea certificatului conform cerințelor IF al RM), confirmată prin semnătura electronică a Participantului.	Obligatori
11	Mostre		Prezentarea în decurs de 5 zile, în caz de solicitare.	Obligatori
12	Certificat/declarație de conformitate CE/ISO sau echivalentului		Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante. În original sau copie, actualizate și autentificate confirmat prin semnătura electronică a Participantului. În cazul analizatorului A-15 (de tip închis) reactivii trebuie să fie adaptați la Analizatorul A-15, cu certificat de confirmare de la producătorul analizorului semnat electronic de către Participantul.	Obligatori
13	Declarația privind termenul de valabilitate a bunurilor		Declarația care confirmă că OP va livra bunurile cu termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni și că reactivele, seturi de reactive se păstrează până la livrare în condiții prevăzute de producător (frigidere, încăperi dotate, etc.) confirmată prin semnătura electronică a Participantului.	Obligatori
14	Declarația personală *pentru reactive		Declarația prin care operatorul economic dispune de ingineri calificați, certificați de producător echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor confirmată prin semnătura electronică a Participantului.	Obligatori
15	Instrucțiunea de utilizare a truselor *pentru reactive prezente în trusă de livrare		Instrucțiuni cu caracteristici de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). În original sau copie, în limba de circulație internațională și traducerea în limba română/rusă, confirmată prin semnătura electronică a Participantului.	Obligatori
16	Fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător		Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice, confirmată prin semnătura electronică a Participantului.	Obligatori
17	Garanția de bună execuție		Garanție (emisă de o bancă comercială), semnată și stampilată de către banca emitentă, cu semnătura electronică a Participantului sau Garanția prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: IMSP Dispensarul Republican de Narcologie; Denumirea Bancii: B.C. "Moldindconbank" S.A. fil. Testemiteanu; Codul fiscal: 1003600150509; Contul de decontare: IBAN MD23ML00000002251102291; Contul bancar: MOLMD2X302 cu nota "Garanția de bună execuție" sau "Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____", cu semnătura electronică.	Obligatori

17. Garanția pentru ofertă, după caz DA, cuantumul 1% din valoarea totală a ofertei fără TVA.

Notă: Toate pozițiile lotului trebuie să fie de la același producător.

Executor: Nastas A
Tel.: 022 294 079

Tudor VASILIEV



Conducătorul grupului de lucru:

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz – DA (se prezintă doar de către câștigător), cuantumul 5% din valoarea contractului adjudecat.
19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânsă și a procedurii negociate), după caz: nu este cazul
20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificată dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): licitație electronică
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): seturi de reactivi cu cea mai înaltă înțaritate și termen de valabilitate înregistrată în ordinea stabilită de lege în RM.
22. Oferta se prezintă în valuta națională, lei MDL
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut
24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: —
25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertei: conform SIA RSAP
26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
27. Termenul de valabilitate a ofertei: 30 de zile
28. Locul deschiderii ofertei: SIA RSAP
29. Persoanele autorizate
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: română
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
33. Data (date) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anulul respectiv (dacă este cazul): nu este cazul
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunșurilor viitoare: nu este cazul, achiziția anuală
35. Data publicării anunșului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: nu este cazul
36. Data transmiterii spre publicare a anunșului de participare: 23 ianuarie 2024
37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:
- | | |
|--|------------------------------|
| Denumirea instrumentului electronic | Se va utiliza/accepta sau nu |
| Depunerea electronică a ofertei sau a cererilor de participare | Se acceptă |
| Sistemul de comenzi electronice | Se acceptă |
| Facturarea electronică | Se acceptă |
| Plățile electronice | Se acceptă |
38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunșurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): nu
39. Alte informații relevante: **Gratie de livrare după necesitate în baza solicitărilor autorității contractante, modalitatea de plată prin transfer bancar în termen de 30 de zile de la livrare.**