

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reagenților, accesorii, consumabile și piese de schimb pentru laboratoarele diagnostice, conform necesitatilor IMSP AMT Riscani"
prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

1. Denumirea autorității contractante: Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI.

2. IDNO 1003600153212.

3. Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Alecu Russo 11

4. Tel: 022497742, **Fax:** 022497742

5. Adresa de e-mail sau de internet a autorității contractante: amtriscani@ms.md

6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii pe **SIA "RSAP"**.

7. Tipul autorității contractante: Instituție public și obiectul principal de activitate: Prestarea serviciilor medicale.

8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri:

Listă Bunuri și specificații tehnice:

Nr. Lot	Pozitia			
	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
	Reagenții pentru Analizatorul Hematologic SYSMEX XN-1000 (sistem închis)			
1	CELLPACK DCL - reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare	Buc	18	Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodium chloride 0,7%, Tris bufer 0,2%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
2	SULFOLYSER - reagent pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge	Set	3	Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodium lauryl sulfate 1,7 g/L. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
3	LYSERCELL WNR - reagent pentru lizarea eritrocitelor	Buc	3	Ambalaj solicitat: 5 L Componența: Organic quaternary ammonium salts 0,20%, Nonionic surfactant 0,10%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
4	LYSERCELL WDF - reagent pentru lizarea eritrocitelor	Buc	7	Ambalaj solicitat: 2 L Componența: Organic quaternary ammonium salts 0,07%, Nonionic surfactant 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
5	FLUOROCCELL WNR - reagent pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat	Set	2	Ambalaj solicitat: 2x82 ml Componența: Polymethine 0,005%, Ethylene glycol 99,9%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.

6	FLUOROCELL WDF - reagent pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat	Set	5	Ambalaj solicitat: 2x22 ml Componența: Polymethine 0,002%, Methanol 3,0%, Ethylene glycol 96,9%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
7	CELLPACK DFL - diluant pentru analiza reticulocitelor	Buc	3	Ambalaj solicitat: 1 L Componența: Tricine buffer 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
8	FLUOROCELL RET - reagent pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat	Set	2	Ambalaj solicitat: 2x22 ml Componența: Polymethine 0,03%, Methanol 7,9%, Ethylene glycol 92,0%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
9	CELLCLEAN - soluție de spălare concentrată	Flacon	7	Ambalaj solicitat: 50 ml Componența: Sodium hypochlorite 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
10	XN CHECK - set de materiale de control (3 nivele - scăzut, normal, înalt)	Set	6	Ambalaj solicitat: 3x3 ml Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
11	XN CAL - calibrator	Flacon	1	Ambalaj solicitat: 3 ml Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru un singur lot;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: 01.11.2019-31.12.2019

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2019

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu se aplică

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

1. Criterii și cerințe de calificare

2. Ofertantul va include în ofertă următoarele documente:

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
3.1	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original – potrivit modelului din documente, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	DA
3.2	Specificații tehnice (F4.1)	Original Formularul 4.1, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	DA
3.3	Specificații de preț (F4.2)	Original Formularul 4.2, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	DA
3.4	Garanția pentru ofertă 2%	original, Scrisoare de garanție bancară conform formularului (F3.2),sau	DA

		transfer pe contul de decontare al Beneficiarului, indicat în FDA din Documentația Standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	
	Următoarele documente obligatorii vor fi solicitate după deschiderea ofertelor conform cerințelor și termenelor max: 5 zile.		

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
3.1	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarația privind conduita etică a și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere (F3.4) -original – potrivit modelului din documentele de licitație, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	DA
3.2	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional -copia confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	DA
3.3	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.5) -original – potrivit modelului din documentele de licitație, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	DA
3.4	Oferta	Original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	DA
3.5	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant (F 3.3), și toate documentele enumerate – potrivit modelului din documentele de licitație, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	DA
3.6	Raportul financiar	Situația financiară (ultimul Raport financiar) Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	DA
3.7	Garanția pentru ofertă	original – potrivit modelului din documentele de licitație , confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului ;	DA
3.8	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național – eliberat de Inspectoratul Fiscal	copie-confirmat prin semnătura și ștampila ofertantului (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova)	DA
3.9	Formularul ofertei (F3.1)	original – potrivit modelului din documentele de licitație, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	DA
3.10	Licența de activitate – în cazul în care domeniul dat se licențiază	copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	DA
3.11	Certificat de calitate, CE sau echivalentul și sau Certificat de la Producător(pașaport tehnic al produselor)	copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	DA
3.12	Autorizație de la producator sau echivalentul	copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	DA
	Notă: Toate bunurile Reagenți, să corespundă cerințelor din Anexa nr.1	De prezentat toate copiile actelor solicitate în anexa nr.1 în corespundere cu pozițiile indicate în anexă	DA

Anexa nr.1

I. Cerințe generale pentru reagenți, calibratori și material de control

Lotul Nr. 1.

(conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)

1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs **în** conformitate cu cerințele **CE** cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.
2. Prezentarea scrisorii original **de** la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora **în** instrucțiunea **de** utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului **de** compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.

4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator **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).
5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie **să fie** înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova **în** vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).
6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile **de** reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific).
7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul, lotul, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cel de pe eticheta componentului incluse în set.
8. 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 și în limba de stat.

II. Cerințe generale

Lotul Nr. 1

(conform anexei 18 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)

1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.

2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/ consumabilelor/ pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.
4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.
5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.

15. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse și al procedurii negociate), după caz **nu se aplică.**

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

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

18. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **prețul cel mai scăzut.**

19. 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 %
	Nu se aplică	

20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: *[ora exactă]* Informația o găsiți în *SIA "RSAP*

- pe: [data] Informația o găsiți în SIA “RSAP”

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

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

22. Termenul de valabilitate a ofertelor: **60 zile**

23. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

Ofertele întârziate vor fi respinse.

24. 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”.

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

Limba română.

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

27. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agenția 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

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

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

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

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:

32. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

33. 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 aplică.**

34. Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru:

PÎSLARU VALENTINA _____