

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor și consumabilelor de laborator prin procedura de achiziție – Licitarea deschisă

codul CPV 33696500-0

1. Denumirea autorității contractante: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA
2. IDNO: 1003600153360
3. Adresa: mun. Chișinău, bd. Dacia, 5/2
4. Numărul de telefon/fax: 0-22-53-16-33 sau 079436345
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: mcecoi@mail.ru, www.amt-botanica.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): *Instituție medico-sanitară publică*
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind **livrarea următoarelor bunuri:**

nr	Denumirea lotului	Denumirea bunurilor	Cerințele tehnice	UN	Cant	Suma estimativă fără TVA
1	Reactivi pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratorie a, USA. Sistem închis	Combi 8, pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratorie, USA. Sistem închis	CE marca. (Blood, Protein, Nitrat, Ketones, Glucose, pH, Density, Leucocytes) cu trei interpretari cantitativ. Cerinte obligatorii: 1. Reagentii sa fie obligatoriu in ambalajul producatorului 2. 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.	buc	90000	250363,64
1		Material de control lichid pentru urina normal și patogen, pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratorie, USA. Sistem închis	CE marca.	buc	36	9818,18

2	Reactive și consumabile pentru investigații citologice metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Pap Stain EA 50-, 1 litru	metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	20	4363,64
3		Pap Stain OG 6-, 1 litru	metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	20	4363,64
4		DPX mounting medium-(xilen), 1 litru	metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	6	1309,09
5		Haematoxylin stain, 1 litru	metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	20	7636,36
6		Histanol 100%, 1 litru	metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	115	18818,18
7		Lamele 50x20cm	metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	buc	15000	3136,36
8		Cutii pentru păstrarea frotiurilor efectuate, set 100 lame	metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	buc	10	1090,91
9		Xelen pentru histologii, 5 litri		litru	50	8181,82
10	Alți reagenți și consumabile	Hemoglobin Drabkin	flacon 50 ml concentrat, reagent lichid, posibilitatea utilizării 0,5ml de reagent, CE Marca	buc	3	136,36
11		Albastru de metilen, 1%	1%, ambalaj 0,5-1 litri, CE Marca	litru	8	1658,18
12		Eprubeta sterilă cu capac de tip Lyiet (după autor) cu activator, vacuumată, în stativ	Mărimea ≈16x100mm, volumul 9 ml, CE Marca, Obligatoriu prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul câștigător.	buc	4800	7854,55
13		Hîrtie de filtru	≈20x20cm, Obligatoriu prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul câștigător.	kg	4	305,45
14		Set pentru colorarea frotiurilor după tip Nilson (după autor), set - 500ml	150-200ml, în set	buc	16	8058,18
15		Capilar	pentru colectarea singelui capilar cu K3EDTA praf. Capilar pentru colectarea dozată a singelui și capac fixat de tub, 100mkl. Cu anticoagulant în tubul colectării. Ambalajul producătorului. Steril, în ambalaj individual. Obligatoriu prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul câștigător.	buc	35000	63636,36

16		Test individual de depistare a sîngelului ocult în materii fecale, în casetă	Obligatoriul prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul cîștigător	buc	7000	53454,55
17		Determinarea calitativă a AG în masele fecale a Helicobacter Piloni, test rapid în casetă	Obligatoriul prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul cîștigător	buc	400	6727,27
18		Plăci pentru determinarea grupelor sanguine	Cu 50 locuri rotunde	buc	100	1963,64
19		Slaid pentru examinarea sedimentului urinar	Obligatoriul prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul cîștigător.	buc	7000	45181,82
20		Lame bine șlefuite, 75x25mm, nesterile, ambulate cîte 50-100 buc, grosimea 1,2mm, margina pentru enumerare		buc	35000	7636,36
21		Termohîrtie		buc	1500	6681,82
22		Troponine		buc	100	1579,09
23		Soluție pentru colectarea reticulocite, ambalaj 50-60ml		ml	150	782,73
24		Container pentru transportarea probelor biologice, volum 8 litri		buc	1	872,73
25		Eprubeta cu clod activator pentru separarea cît mai rapidă a serului, din plastic bine transparent, vacuată, vidată, fără gel, fără granule, 4ml, cu eticheta, 10x75mm, Cetrificat CE;		buc	130000	212727,27
26		Ac bilateral pentru recoltarea sîngelui venos, 22G-0,7mm	Obligatoriul prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul cîștigător	buc	1000	1090,91
27		Holter - suport pentru ac la recoltarea sîngelui venos	Obligatoriul prezentarea monstrelor pentru testare timp de 5 zile, de la operatorul cîștigător	buc	1000	1090,91
28		Container pentru materii fecale, din plastic, cu lopățica, nesteril		buc	10000	12000,00
29		Pipete Paster, 1ml, nesterile		buc	90000	49090,91
30		Eprubeta K3EDTA vacuată (vidată) volum 5ml cu eticheta		buc	3000	5890,91

31	Reactive și consumabile pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Anexa 3 la ordinul MS Nr. 701 din 18.10.2010 Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice	Metanol în ambalaj	1 litru, puritatea analitică	litru	40	1852,36
32		Silitra	Puritatea analitică sau chimică, 1kg	kg	10	449,55
33		Eprubete tip K3 EDTA 1ml cu capac și etichetă, 12x84 mm, în stativ, vacuată		buc	15000	15000,00
34	Reactivi, calibratori și materiale de control pentru analizatorul Cobas, Roche Diagnostic. Sistem închis	Alanine Aminotransferase IFCC (ALTL IFCC, 500T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500	Cerințele generale pentru lotul 34: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 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. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	40000	54545,45

34	Albumin Bromcresol Green (ALB BCG,300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	3300	7200,00
34	Alkaline Phosphatase IFCC (ALP IFCC, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400		buc	9000	19636,36
34	Amylase (AMYL, 300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	16800	109047,27
34	Aspartate Aminotransferase IFCC (ASTL, 500T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500		buc	40000	54545,45
34	Bilirubin-Direkt (BIL-D, 350T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 350		buc	30000	109090,91
34	Bilirubin-Total (BIL-T, 250T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 250		buc	30000	109090,91
34	Calcium (CA, 300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	7500	15954,55
34	Cholesterol (CHOL HiCo, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400		buc	50000	111363,64
34	CKL, 200T, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	2000	11127,27
34	Creatinine Jaffe (CREA-J, 700T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 set cu nr de teste de 700		buc	46000	44327,27
34	g-Glutamyltransferase (GGT,400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400		buc	14000	32200,00

34		Glucose HK (GLUC HK, 800T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 800		buc	70000	117090,91
34		HDL-Cholesterol (HDL-C, 350T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 350		buc	10500	77986,36
34		Iron (IRON, 200T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	3400	12796,36
34		Lactat Dehydrogenaza (LDHI), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	2400	7440,00
34		LDL-Cholesterol (LDL-C, 200T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	14000	323527,27
34		Lipase colorimetric (LIPC, 200T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	2600	16072,73
34		Total Protein (TP, 300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	5000	10636,36
34		Triglycerides (TRIGL, 250T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 250		buc	24000	66763,64
34		Urea (UREAL, 500T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500		buc	38000	105709,09
34		Uric Acid (UA, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400		buc	30000	83454,55
34		Anti-TPO, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 100		buc	700	27414,55
34		FT3, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	400	6471,27

34		FT4, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 set cu nr de teste de 200		buc	4000	71170,91
34		PSA free, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 100		buc	200	7394,55
34		PSA total, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 100		buc	1800	72572,73
34		T3, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	4000	82690,91
34		T4, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	600	12240,00
34		TSH, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	6000	113345,45
34		PCR cantitativ, ambalaj standard pentru aparatul Cobas sistem închis, 6000 set		buc	18000	499909,09
34		FR cantitativ, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set		buc	6400	116363,64
34		ASLO cantitativ, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set		buc	6000	197672,73
34		ISE Standard low sistem închis		buc	1	292,36
34		ISE Standard high sistem închis		buc	1	292,36
34		ISE Diluent		buc	2	5875,64
34		ISE Internal Standard		buc	6	17626,91
34		ISE Reference Electrolyte Solution		buc	6	4653,82
34		ISE Cleaning Solution		buc	3	2886,55
34		ISE Internal Standard Insert		buc	2	1104,00
34		NaOH-D cobas C		buc	40	16712,73
34		SMS cobas C		buc	1	633,82
34		9% NaCl cobas C		buc	1	417,82
34		NaOH -D/Basic wash 2*1,8 L		buc	15	14432,73
34		Acid Wash solution 2*2 L		buc	1	1956,00
34		Sample Cleaner1, cobas c		buc	4	6720,00
34		EcoTergent		buc	6	55374,55

34		PreciControl ClinChem Multi 1		buc	1	8341,09
34		PreciControl ClinChem Multi 2		buc	1	8341,09
34		CFAS		buc	1	1911,27
34		Cfas Lipids		buc	1	974,18
34		ProCell		buc	15	39681,82
34		CleanCell		buc	15	39681,82
34		SysClean		buc	2	1924,36
34		PreClean M		buc	10	19963,64
34		ProbeWash M		buc	1	1688,73
34		PreciControl Universal		buc	1	1420,36
34		PreciControl Tumormarker		buc	1	2588,73
34		PreciControl ThyroAB		buc	1	6016,36
34		Anti-TPO CS		buc	1	1476,00
34		FT3 CS		buc	1	1476,00
34		FT4 CS		buc	1	1476,00
34		PSA free CS		buc	1	1476,00
34		PSA total CS		buc	1	1476,00
34		T3 CS		buc	1	1476,00
34		T4 CS		buc	1	1476,00
34		TSH CS		buc	1	1476,00
34		HbA1c hemoglobin glicolizata, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 set		buc	12000	343636,36
34		HbA1C TQ Hemolizing rg, cobas 6000		buc	12	19832,73
34		PreciControl HBA1C normal		buc	1	6474,55
34		PreciControl HBA1C patologic		buc	1	6474,55
34		Cfas HbA1c		buc	1	3355,64
34		Dozarea magneziului în serul sangvin, pentru Cobas 6000 sistem închis, in set 250 teste		buc	1000	5900,00
34		Dozarea izoenzimei MB-creatinfosfokinazei (CK-MB), set cu nr. de teste 100 teste		buc	300	3024,55
34		Determinarea feritinei, pentru Cobas 6000 sistem închis, in set 250 teste		buc	500	17672,73
34		Determinarea microalbuminei în urină, pentru Cobas 6000 sistem închis, in set 100 teste		buc	5000	189000,00
34		C.f.a.s.PUC, Microalbuminurie		set	1	6218,18
34		C.f.a.s.CK-MB		set	1	998,18
34		C.f.a.s.PAC		set	1	2700,65
34		C.f.a.s.Proteins, CRP, Ferritin		set	2	16834,91
34		Preciset RF		set	1	2919,27

34		Preconorm PUC		set	1	5400,00
34		RF Control Set		set	1	4122,33
35	Accesorii consumabile pentru Analizator Cobas 6000, Roche Diagnostics, Germania, sistem închis	Assay Tips/Cups (Set Virfuri si pupite pentru probe si reactie), pentru Analizator Cobas 6000, Roche Diagnostics, Germania, sistem închis		buc	3	19361,45
36	Reactive pentru investigații hematologice , analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	M-52D Diluent (20L×1)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	set 20L×1 Cerințe generale: 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, frigoriger sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	litru	3000	259200,00

36	M-52DIFF Lyse (500mL×4)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	set 500mL×4 Cerințe generale: 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 apro 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, frigori fer sau încăp ere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	litru	116	644691,09
36	M-52LH Lyse (100mL×4)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	set 100mL×4 Cerințe generale: 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 apro 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	litru	26	536250,00

			<p>condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.</p>			
36		<p>Probe Cleanser (50mL)6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis</p>	<p>50mL Cerințe generale: 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, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.</p>	ml	3200	
						25716,36

36		Hematologic 3-pack control L, N, H6 pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	3 x 3.5mL (1L,1N,1H) Cerințe generale: 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, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație.	ml	540	123424,36
37	Reactive pentru analizatorul de coagulare Yumizen G 800, sistem închis	Yumizen G PT liquid 4, 12x4ml	Cerințe generale pentru lotul 37: 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	set	90	255272,73

			condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație. 8. Cod cu bare pentru curba de calibrare			
37		Yumizen G Cuvettes. 1000		set	55	330000,00
37		Yumizen G FIB 2, 12x2ml		set	40	113454,55
37		Yumizen G Imidazol, 12x15,1		set	15	44181,82
37		Yumizen G CTRL I, II, 2x5x1ml		set	6	20945,45
37		Yumizen G SORB, 12x5ml		set	28	14356,36
37		Yumizen G Cleaner, 1x4,5ml		set	110	276000,00
37		Yumizen G Clean Sys, 0,4 litru		set	10	32727,27

Suma estimativă totală, lei fără TVA

7125122,71

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

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: Nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare solicitați: Incoterms 2020 DDP, conform necesităților Beneficiarului, în limita surselor financiare disponibile, în decurs de 15 zile din data efectuării comenzii

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2022

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

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

15. 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	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1)	Formularul DUAE	Completat și confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
2)	Oferta de preț – specificații de preț	Anexa nr.23 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de	DA

		către toți ofertanții)	
3)	Oferta tehnică – specificații tehnice	Anexa nr. 22 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
4)	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%	Garanția pentru ofertă <u>prin transfer la contul autorității</u> contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA Denumirea Băncii: B.C.'VICTORIABANK'S.A. fil.nr.30 Chisinau Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD63VI000002251030103MDL cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. _____ din _____" <u>Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat,</u> confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
5)	Cerere de participare	Anexa nr.7 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
6)	Declarație privind valabilitatea ofertei	Anexa nr.8 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
7)	Extras din Registrul de Stat	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
8)	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA

9)	Ultimul raport financiar	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
10)	Declarația privind că reagenții sunt în ambalajul producătorului și seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau în încăpere dotată cu echipament specific) - pentru toate loturile	Confirmată prin semnătura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
11)	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vine în aplicarea art. 19 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere, completată în conformitate cu Anexa nr.27 din documentația standard, confirmată prin semnătura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
12)	Declarația privind dispunerea de ingineri calificați și certificați de la producătorul dispozitivelor medicale (cu anexarea copiilor certificatelor)	Pentru calibrarea, reprogramarea și deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor pentru loturile 1, 34, 36 și 37 Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
13)	Instrucțiuni de utilizare în limba de stat sau rusă, la cererea grupului de lucru	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA
14)	La cererea grupului de lucru se prezintă mostre în timp de 5 zile, de la operatorul câștigător	cu indicarea numărului poziției pe ambalaj *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA
15)	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	Copie – eliberată de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmată prin semnătura electronică a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
16)	Declarație privind lista principalelor livrări similare efectuate în ultimii 3 ani de activitate. Minim 3 ani de experiență	Confirmată prin semnătura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA

	specifică în prestarea serviciilor similare		
17)	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din valoarea Contractului	Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA Denumirea Băncii: B.C. „VICTORIABANK” S.A. fil.nr.30 Chișinau Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD63VI000002251030103MDL cu nota “Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. ___ din ___”	DA
18)	Declarație 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	Formularul aprobat prin Ordinul MF al RM nr.145 din 24.11.2020, completat și confirmat prin semnatura electronică a participantului * (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)	DA

16. Garanția pentru ofertă, quantumul – 1% din valoarea ofertei fără TVA.

17. Garanția de bună execuție a contractului, quantumul – 5% din valoarea contractului atribuit.

18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz – Nu se aplică.

19. 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

20. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): Nu se aplică.

21. Ofertele se prezintă în valuta – Lei MD.

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: Cel mai mic preț pe lot și corespunderea caietului de sarcini și cerințelor tehnice.

23. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- **până la: [ora exactă]** - Conform informației din SIA RSAP ”MTender”.
- **pe: [data]** - Conform informației din 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: 30 zile

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.*

28. **Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:** Limba de stat
29. **Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene:** Nu.
30. **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
31. **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):** Da.
32. **În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:** Nu.
33. **Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:** Nu.
34. **Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:** Conform informației din SIA RSAP "MTender".
35. **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 | NU |
| Facturarea electronică | DA |
| Plățile electronice | DA |
36. **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.
37. **Alte informații relevante:** Nu.

Conducătorul grupului de lucru:

Marina Golovaci