

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea: *Reactive și consumabile de laborator pentru anul 2021.*

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Spitalul Raional Cahul**
2. IDNO: **1009603003860**
3. Adresa: **mun. Cahul, str. Ștefan cel Mare,23**
4. Numărul de telefon/fax: **0299/2-89-15**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **office.srcahul@gmail.com,
spital.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 în SIA RSAP***
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Nu se aplică**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Lot Nr.1 Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, de tip închis						
Valoarea estimată:260 000,00 fără TVA						
1.1	33696500-0	Soluție pentru spălare de sistem	L	10	1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(<i>sistem închis</i>), 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 reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită	
1.2	33696500-0	Hipoclorid 0,5%, soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	L	20		
1.3	33696500-0	ALT (TGP)	MI	6000		
1.4	33696500-0	AST (TGO)	MI	5000		
1.5	33696500-0	Bilirubina totală & directă	MI	12000		
1.6	33696500-0	Albumina	MI	2000		
1.7	33696500-0	Calciu Arsenazo	MI	2000		
1.8	33696500-0	Creatinina Jaffe	MI	6000		
1.9	33696500-0	Gamma GT	MI	3000		
1.10	33696500-0	Fier	MI	2500		
1.11	33696500-0	Magneziu	MI	2000		
1.12	33696500-0	Fosfataza alcalină	MI	2000		
1.13	33696500-0	Proteina totală	MI	2500		
1.14	33696500-0	Fosfor	MI	2000		

1.15	33696500-0	Creatinin fosfo kinaza (CK-NAC)	MI	500	<p>în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>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 lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>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.</p>	
1.16	33696500-0	Creatinin fosfo kinaza MB (CK-NAC-MB)	MI	250		
1.17	33696500-0	Trigliceride	MI	2500		
1.18	33696500-0	Amilaza	MI	8000		
1.19	33696500-0	Glucoza	MI	8000		
1.20	33696500-0	Urea	MI	7500		
1.21	33696500-0	Acid uric	MI	2100		
1.22	33696500-0	Colesterol	MI	2000		
1.23	33696500-0	Lactat dehidrogenaza (LDH)	MI	1500		
1.24	33696500-0	Lipaza	MI	1500		
1.25	33696500-0	HDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	4		
1.26	33696500-0	LDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	4		
1.27	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent	Set	5		
1.28	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator	Set	1		
1.29	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut, și nivel patologic înalt	Set	1		
1.30	33696500-0	Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman	MI	180		
1.31	33696500-0	Material de control pentru biochimie nivel I, bazat pe ser uman	MI	400		
1.32	33696500-0	Material de control pentru biochimie nivel II, bazat pe ser uman	MI	400		
<p>Lot Nr.2 Piese de schimb și consumabile/accesorii pentru analizator biochimic automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO de tip închis</p> <p style="text-align: center;">Valoarea estimată: 120 000,00 fără TVA</p>						
2.1	33696500-0	Set de menținere anual pentru PRO M	Set	1	<p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.</p> <p>5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.</p>	
2.2	33696500-0	Set de menținere anual pentru PRO XS	Set	1		
2.3	33696500-0	Rotor cuvetă pentru PRO M (3 rotore în set)	Set	25		
2.4	33696500-0	Rotor cuvetă pentru PRO XS (15 rotore în set)	Set	10		
2.5	33696500-0	Cuve pentru analizatorul biochimic, vol. 1,5 ml	Buc	5000		
<p>Lotul 3: Specificații standard a reagenților pentru investigații hematologice pentru Analizator semiautomat ERMA PCE 210 tip deschis.</p>						

<i>Valoarea estimată:40 000,00 fără TVA</i>						
3.1	33696500-0	Soluție Diluent (Diluid) Erma	L	300	<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în 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 pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Nota:</p> <p>1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător.</p> <p>2. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)</p>	
3.2	33696500-0	Soluție Diaclean Erma	L	20		
3.3	33696500-0	Soluție Dialyse Erma (Cymet)	L	10		
3.4	33696500-0	Set de control 3 DIFF în 3 nivele (înalt, patologic, normal) 8 parametri (Normal, High, Low)	MI	37,5		
<p>Lotul 4: Reagent, calibratori și material de control pentru Analizatorul Hematologic Automat SYSMEX XS-1000i, Producător Japonia de tip închis</p> <p><i>Valoarea estimată:230 000,00 lei fără TVA</i></p>						
4.1	33696500-0	Reagent Cellpack pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.	L	720	<p>"Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodium chloride 0,64%, Boric acid 0,10%, Sodium tetraborate - 0,02%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."</p>	<p>Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</p> <p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către</p>
4.2	33696500-0	Reagent Stromatolyser-4DL pentru lizarea eritrocitelor și trombocitelor și diluarea leucocitelor.	L	60	<p>"Ambalaj solicitat: 5 L Componența: Non-ionic surfactant 0,18%, Organic quaternary ammonium salt 0,08%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."</p>	
4.3	33696500-0	Reagent Stromatolyser-4DS pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil.	MI	1056	<p>"Ambalaj solicitat: 42 ml Componența: Polymethine dye 0,002%, Methanol 3,00%, Ethylene glycol 96,90%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-</p>	

					1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).
4.4	33696500-0	Reagent Sulfolyser pentru lizarea eritrocitelor și măsurarea hemoglobinei.	MI	16500	"Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodium lauryl sulphate 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	5. Calibratorii și materialele de calibrare 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).
4.5	33696500-0	Detergent Cellclean pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.	MI	200	"Ambalaj solicitat: 50 ml Componența: Sodium hypochlorite 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	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).
4.6	33696500-0	Set control 5 DIFF în 3 nivele scăzut, normal, înalt) 8 parametri.	MI	45	Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	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 lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor 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.
Lotul 5: Piese de schimb și consumabile/accesorii pentru analizator hematologic automat de tip închis, SYSMEX xi-1000						
Valoarea estimată: 15 000,00 lei fără TVA						
5.1	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru Sysmex XS-1000i	Set	1		Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM 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 originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.

						<p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.</p> <p>5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat</p>
<p align="center">Lotul 6: Reagenți/consumabile de ionogramă și materiale de control pentru analizatorul automat ionoselectiv EasyLyte</p> <p align="center">Valoarea estimată: 53 000,00 fără TVA</p>						
6.1	33696500-0	Soluție ionogramă/electroliti pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, cartuș 800 ml inclus, gata de lucru .	Buc	6	Set cu flacon de 100 ml soluție enzimatică, pregătire extempore.	<p>Cerințe generale:</p> <p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietății calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>5. Calibratorii și materialele de calibrare 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).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni.</p>
6.2	33696500-0	Soluție enzimatică de spălare zilnică a analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, kit 100 ml	Buc	3		
6.3	33696500-0	Material de control în 3 nivele pentru analizorul EasyLyte K/Na	Set	2		
6.4	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte, K/Na,	Set	1		
6.5	33696500-0	Solution valve	Buc	1		
6.6	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „K”	Buc	1		
6.7	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „Na”	Buc	1		
6.8	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte de referință	Buc	1		

						<p>Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>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.</p>
<p>Lotul 7: Specificații standard a reagenților pentru investigații la sistemul de coagulare a sîngelui (hemostază) pentru analizatorul semiautomat Thrombotimer II</p> <p>Valoarea estimată: 55 000,00 fără TVA</p>						
7.1	33696500-0	Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) leofilizat, ambalaj 10fl x 10m l (set-2000 teste)	Set	8		<p>Cerințe generale: Seturile de reagenți să fie în mod obligator compatibile aparatului de testare Thrombotimer II. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 luni. Seturile să fie livrate în 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 pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Nota: 1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să</p>
7.2	33696500-0	Set pentru determinarea fibrinogenului (FIB), leofilizat, ambalaj 10fl x 5 ml (set-2000 teste)	Set	3		
7.3	33696500-0	IBS Buffer pentru fibrinogen, 1fl 125ml (1000 teste)	Buc	6		
7.4	33696500-0	Set pentru determinarea timpului trombin (TT), leofilizat ambalaj 10fl x 2ml (set-800 teste)	Set	1		
7.5	33696500-0	Set pentru determinarea APTT-S +calciu, (APTV) lichid, ambalaj 5fl x 5ml ,5fl x 5ml calciu (set-800 teste)	Set	1		
7.6	33696500-0	Plasma de control normală human cu parametri PT, APTT, TT, FIB. Ambalaj 1ml.	MI	5		
7.7	33696500-0	Plasma de control patologica human cu parametri PT, APTT, TT, FIB. Ambalaj 1ml	MI	5		
7.8	33696500-0	Calibrator universal la PT, APTT, TT, FIB, Factors , PC, PS, AT pentru coagulometru. Ambalaj 1ml	MI	2		
7.9	33696500-0	Cuvete de reacție pentru coagulometru cu codul de bare originale de la producator	Buc	12000		
7.10	33696500-0	Container reagent 22.5mm	Buc	8		
7.11	33696500-0	Tub reagent 11mm	Buc	8		

						<p>corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător.</p> <p>2. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus.</p> <p>3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).</p> <p>4. Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contactului.</p>
Lotul 8: Reagenți imunologici pentru investigații inuno-diagnostice ELISA						
8.1	33696500-0	HBs Ag (96 teste)	Set	12		8000,00
8.2	33696500-0	HBs Ab (96 teste)	Set	7		6000,00
8.3	33696500-0	HBe Ag +Ab (96 teste)	Set	3		4000,00
8.4	33696500-0	HBcor sumar (96 teste) (HbcAb)	Set	7		6000,00
8.5	33696500-0	Hbcor IgM (96 teste)	Set	1		2000,00
8.6	33696500-0	HCV sumar (96 teste)	Set	8		6000,00
8.7	33696500-0	HCV IgM (96 teste)	Set	1		2000,00
8.8	33696500-0	HDV sumar (96 teste)	Set	4		7000,00
8.9	33696500-0	HDV IgM (96 teste)	Set	1		2000,00
8.10	33696500-0	Mycoplasma hominis IgM (96 teste)	Set	1		4000,00
8.11	33696500-0	Chlamydia IgM (96 teste)	Set	1		3000,00
8.12	33696500-0	Ureaplasma urealyticum IgM (96 teste)	Set	1		3000,00
8.13	33696500-0	Toxoplasma IgM (96 teste)	Set	1		2000,00
8.14	33696500-0	CMV (Cytomegalovirus)IgM (96 teste)	Set	1		2000,00
8.15	33696500-0	CMV (Cytomegalovirus) IgG (96 teste)	Set	1		2000,00
8.16	33696500-0	VHS (Virus Herpes Simplex I/II) IgM (96 teste)	Set	1		1000,00
8.17	33696500-0	VHS (Virus Herpes Simplex I/II) IgG (96 teste)	Set	1		1500,00
8.18	33696500-0	Ascaris lumbricoides IgG (96 teste)	Set	1		4000,00
8.19	33696500-0	PSA (96 teste)	Set	2		2000,00
8.20	33696500-0	CA 125 (96 teste)	Set	2		3000,00
8.21	33696500-0	CA 19-9 (96 teste)	Set	2		4000,00
8.22	33696500-0	CEA (96 teste)	Set	3		3000,00
8.23	33696500-0	AFP (96 teste)	Set	4		4000,00
8.24	33696500-0	Troponina (cantitativa, ELISA)	Set	8		8000,00

8.25	33696500-0	D-dimer (cantitativ, ELISA)	Set	30		55000,00
8.26	33696500-0	IgE	Set	3		3000,00
8.27	33696500-0	Prolactina (ELISA)	Set	15		15000,00
8.28	33696500-0	Parathormonul (PTH ELISA)	Set	3		5000,00
8.29	33696500-0	Feritina (ELISA)	Set	4		5000,00
8.30	33696500-0	Transferitina (ELISA)	Set	4		6000,00
8.31	33696500-0	Calciu ionic (ELISA) (iCa++)	Set	6		6000,00
<p>Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 luni. Seturile să fie livrate în 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 pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Nota:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus. 3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc). 4. Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contactului. 						
Lotul 9: Veselă și articole de ustensilă						
9.1	33696500-0	Eprubetă cu Citrate de Na 3,2%, volum 2-4 ml, (cu vacuum), prevăzută cu etichetă pentru marcaj cu dop de culoare bleu-marin, din masă plastică	Buc	10000		18000,00
9.2	33696500-0	Markere permanente pentru sticlă (pentru laborator) culoare negru (CD/DVD/BD)-PEN	Buc	150		4000,00
9.3	33696500-0	Lanțete (albastre) 21 G (1,8 mm) pentru recoltarea sîngelui din deget la analiza generală a sîngelui	Buc	10000		30000,00
Lotul 10: Reactivi chimici pentru analize de rutină						
10.1	33696500-0	Acid sulfuric, H ₂ SO ₄	L	2		1000,00
Lotul 11: Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)						
11.1	33696500-0	Teste pentru determinarea a 11 parametri în urină (Mission test): leucocite, nitrați, urobilinogen, protein, pH, eritrocite, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic.	Set	250		30000,00
11.2	33696500-0	Troponina T/I	Set	3000		25000,00
11.3	33696500-0	Microalbumină în urină, teste rapide	Set	1000		25000,00
11.4	33696500-0	Proteina C reactivă, metoda latex, 100 teste	Set	65		15000,00
11.5	33696500-0	Factor Reumatoid, metoda latex, 100 teste	Set	5		2000,00
11.6	33696500-0	ASLO, metoda latex, 100 teste	Set	5		2000,00
11.7	33696500-0	RPR carbon (Reagin plasma reaction) 150 teste	Set	5		2000,00
11.8	33696500-0	TPHA (Treponema Pallidum HaemAgglutination test) Setul să conțină: Diluent TPHA flacon de a cîte 20 ml, Test	Set	2		1000,00

		celule 1 și Test celule 2 de a câte 8,5 – 9 ml, control pozitiv și control negativ, cât și pipetă dozatoare, 100 teste				
11.9	33696500-0	Set pentru determinarea Reticulocitelor în single capilar (capilare cu reagenți inclus albastru de crezil) 50 tuburi	Set	1		2000,00
11.10	33696500-0	Capilare cu anticoagulant K3 EDTA pentru recoltarea sîngelui din deget, vol 0,1ml (100 mcl)	Buc	20000		5000,00
11.11	33696500-0	Termohîrtie pentru analizator hematologic semiautomat PCE 210, lățime 5,5 cm	Buc	100		1000,00
11.12	33696500-0	D-dimeri casete	Set	2000		50000,00
11.13	33696500-0	Ulei de imersie	MI	500	Flacon 100 ml	1000,00
11.14	33696500-0	Ansă microbiologică nesterilă, din masa plastică.	Buc	3000		2000,00
11.15	33696500-0	Cutii de incinerare material biologic, din carton, volum 7,5 litri.Obligatoriu de culoare galbenă, cu instripția PERICOL BIOLOGIC!	Buc	2500		15000,00
11.16	33696500-0	Pungă pentru material biologic, din polietilenă, volum 7,5 litri. Obligatoriu de culoare galbenă, cu instripția PERICOL BIOLOGIC!	Buc	2500		8000,00
11.17	33696500-0	Planșetă din polipropilen pentru aprecierea grupelor sanquine 10 probe simultan, cu godeurile adînci.	Buc	10		200,00
11.18	33696500-0	Hîrtie de filtru	Kg	25		3000,00
11.19	33696500-0	Hîrtie de kraft	Kg	5		1000,00
11.20	33696500-0	Carbolfuchsin	L	2		1500,00
11.21	33696500-0	Soluție Romanovski-Giemsa	L	1		1000,00
11.22	33696500-0	Slaid plnașete pentru citirea sedimentului urinar cu 10 locuri pentru citire, prevăzute cu grilaj (cameră de numărare)	Buc	3000		2000,00
11.23	33696500-0	Soluție Peroxid de hidrogen 32-35%	Kg	100		4000,00
11.24	33696500-0	Sol.Gelatini 10%	MI	1000		2000,00
11.25	33696500-0	Reactiv Liss, 100 ml	Buc	1	Flacon 100 ml	2000,00
Lotul 12:Reactivi pentru hematologie						
12.1	33696500-0	Albastru de methilen (Methylene blue solution (AFB): conține denatured ethanol >30%, methilen blue, potasiu hidroxid >1%)	L	3		2000,00
Lotul 13: Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din18.10.2010)						
Valoarea estimată:12 000,00 fără TVA						
13.1	33696500-0	Reagent monoclonal anti- A, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	60	fl. 10 ml	
13.2	33696500-0	Reagent monoclonal anti -B, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	60	fl. 10 ml	
13.3	33696500-0	Reagent monoclonal anti -AB, recipient prevăzut cu picurător,	Buc	20	fl. 10 ml	

		volum 10 ml					
13.4	33696500-0	Reagent monoclonal anti -D IgM, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	30	fl. 10 ml		
13.5	33696500-0	Reagent monoclonal anti- D IgM + IgG, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	20	fl. 10 ml		
13.6	33696500-0	Reagent monoclonal anti-Kell, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	6	fl. 10 ml		
13.7	33696500-0	Reagent monoclonal anti-A1, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	5	fl. 10 ml		
		Valoarea estimată total				1 227 200,00	

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

1) Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admit**

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 5 zile din momentul efectuării comenzii.**

12. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2021**

13. 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)

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 menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

15. 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):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Formularul DUAE	Original, completat și confirmat prin semnatura electronica. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
2	Oferta de preț	F.3.1, F.4.1, F.4.2 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin semnătura electronică. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
3	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%	Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. SR Cahul Denumirea Băncii: B.C.'VICTORIABANK'S.A. Codul fiscal: 1009603003860 IBAN: MD44VI000000022515094MDL cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. _____ din 5 _____" Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat *(se va prezenta la depunerea ofertei de	Da

		către toți ofertanți)	
4	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
5	Certificat de înregistrare a întreprinderii	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
6	Extras din Registru de Stat a Persoanelor Juridice - 2020	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
7	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standarde relevante	Copie, certificate de conformitate vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare – conform caietului de sarcini, confirmată prin semnătura electronică a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
8	Declarație pe proprie răspundere privind criteriile de calitate	Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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. Instrucțiunile de utilizare a setului să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
9	Certificat de calitate ISO-9001, CE sau echivalentul și sau Certificat de la Producător	Copie, certificate de conformitate vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare -conform caietului de sarcini, confirmată prin semnătura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
10	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
11	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, completată în conformitate cu Formularul (F 3.5) - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	Da
12	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din valoarea Contractului	Original de Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 3.3 din Capitolul III – sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. Spitalul Raional CAHUL Denumirea Băncii: MFTTCahul Codul fiscal: 1009603003860 IBAN: MD44VI000000022515094MDL cu nota "Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. ____ din ____"	Da

		* (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)	
Notă: În cazul în care documentele ofertelor nu vor avea aplicată semnătura electronică, acestea vor fi respinse, potrivit cadrului normativ în vigoare.			

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

17. 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**

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

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **cel mai mic preț pe lotul întreg și corespunderea cu cerințelor solicitate la loturile:1-7,13; Cel mai mic preț pe poziții și corespunderea cu cerințelor solicitate la loturile:8-12.**

20. 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%

20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

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

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: **90 zile**

23. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

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 de stat**

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

27. 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

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: **nu se aplică**

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **conform BAP**

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	Acceptă
sistemul de comenzi electronice	Acceptă
facturarea electronică	Acceptă
plățile electronice	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 specifică da sau nu)

34. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.