

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea реактивы и расходные материалы в соответствии с потребностями лаборатории ПМСУ Центр Здоровья Чадыр-Лунга на 2026 год
(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție открытые торги
(tipul procedurii de achiziție)

Код CPV 33696500-0

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): Да
Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://csceadir.wixsite.com/csceadir/goszak

1. Denumirea autorității contractante: ПМСУ Центр Здоровья Чадыр-Лунга
2. IDNO: 1007611005052
3. Adresa: MD6101, PM, АТО Гагаузия, мун. Чадыр-Лунга, Мичурина,б/н
4. Numărul de telefon/fax: 0291-2-38-20 sau 068792227(врач-лаборант)
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: cmfciadirlunga@ms.md
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: документация по присуждению договора прилагается к процедуре в СИА 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): Публичное Медико-Санитарное Учреждение оказывающее медицинские услуги
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

№	Наименование товара/услуг	единица измерения	Количество	Требуемая полная техническая спецификация, Справочные стандарты	Оценочная сумма (указывается для каждого лота)
1	Лот 1 Реаgenți, calibratori și material de control p/u analiz. hematologice automat 6diff Mindray BC 760 (sist. închis) (a.17Ord.MS nr.374din05.05.14),accessorii /consumabile/piese de schimb(a.18 Ord.MS nr.374din05.05.14)			Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
1.1	DS Diluent 1x20L p/u Mindray	set	24		
1.2	M-6LD Lyse set 1L x 4 p/u Mindray	set	6		

1.3	M-6FD DYE set 12 ml x 4 p/u Mindray	set	17		
1.4	M-6LH Lyse set 1L x 4 p/u Mindray	set	3		
1.5	ESR Solution Reagent 1L x 4 p/u Mindray	set	15		
1.6	PROBE CLEANSER 50 ml. p/u Mindray	Set	15		
1.7	BC-6D Control 6 x 4.5ml Tri-pack(2L, 2N, 2H)	Set	5		
Valoarea estimativă Lotul № 1 fără TVA					415 000,00
2	Jlor 2 Reagenți (teste) pentru analizatorul portativ imunologic LS-1100 (sistem inchis)			Cerințe generale Marcaj CE, material pentru investigații – sânge. Ambalaj – cutie 25 teste. Compatibil cu analizatorul portativ imunologic LS-1100 (sistem inchis).	
2.1	TSH - Hormonul de stimulare tiroidiană (tirotropina) Test pentru determinarea "TSH" (cutie 25 teste)	Set	15		
2.2	TT3 – Triiodotironin Test pentru determinarea "TT3" (cutie 25 teste)	Set	7		
2.3	TT4 - Tiroxina Test pentru determinarea "TT4" (cutie 25 teste)	Set	10		
2.4	LH - Hormon luteinizant Test pentru determinarea "LH" (cutie 25 teste)	Set	2		
2.5	FSH – Hormonul foliculostimulant Test pentru determinarea "FSH" (cutie 25 teste)	Set	2		
2.6	PLR – Prolactina Test pentru determinarea "PRL" (cutie 25 teste)	Set	2		
2.7	β-HCG – Gonadotropina corionică β Test pentru determinarea "β-HCG" (cutie 25 teste)	Set	1		
2.8	Progesterone - Progesteron Test pentru determinarea "Progesterone" (cutie 25 teste)	Set	2		
2.9	E2 – Estradiol Test pentru determinarea "E2" (cutie 25 teste)	Set	2		
2.10	Testosterone – Testosterone Test pentru determinarea "Testosterone" (cutie 25 teste)	Set	1		
2.11	CRP – Proteina C reactivă Test pentru determinarea "CRP" (cutie 25 teste)	Set	2		
2.12	IL-6 – Interleukin 6 Test pentru determinarea "IL-6" (cutie 25 teste)	Set	1		

2.13	PCT - Procalcitonina Test pentru determinarea "PCT" (cutie 25 teste)	Set	1		
2.14	CCP - Peptidă citrulinată ciclică Test pentru determinarea "CCP" (cutie 25 teste)	Set	2		
2.15	Myo -Mioglobina Test pentru determinarea "Myo" (cutie 25 teste)	Set	1		
2.16	CTNI\CK-MB\Myo - Troponina cardiacă I \ Creatinkinaza MB \ Mioglobina Test pentru determinarea "CTNI\CK-MB\Myo" (cutie 25 teste)	Set	1		
2.17	NT-proBNP – N-terminal prohormonul peptidei natriuretice de tip B sau cerebrale Test pentru determinarea "NT-proBNP" (cutie 25 teste)	Set	1		
2.18	PSA – Antigenul specific prostatic. Test pentru determinarea "PSA" (cutie 25 teste)	Set	10		
2.19	Ferritin Test pentru determinarea "Ferritin" (cutie 25 teste)	Set	8		
2.20	B12 – Vitamin B12. Test pentru determinarea "B12" (cutie 25 teste)	Set	5		
2.21	IgE – Allergen-Specific Immunoglobulin E. Test pentru determinarea "IgE" (cutie 25 teste)	Set	10		
2.22	mAlb – micro albumina in urina Test pentru determinarea "mAlb" (cutie 25 teste)	Set	1		
2.23	G-17 – Gastrin 17 Test pentru determinarea "G-17" (cutie 25 teste)	Set	1		
Valoarea estimativă Lotul № 2 fără TVA					177 500,00
3	Lot 3 Reagenți, calibratori, materiale de control si consumabile pentru analizator biochimic automat A-15/A-25 Biosystems, Spania (sistem închis) conform a.17 din Ordinul MS nr. 374, accesorii/consumabile/piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)				
3.1	HEMOGLOBIN A1C Direct Control normal	set	1	Flacoane cu volum 1 ml. Controlul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Hemoglobinei glicozilate.	
3.2	HEMOGLOBIN A1C Direct Control patologic	set	1	Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.3	Hemoglobina glicozilata DIRECT (HbA1c Direct)	set	2	Ambalaj 144 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 5 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 10,0$ Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8 Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.4	Calibrator HbA1c Direct	set	1	Flacoane cu volum 2 ml. Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Hemoglobinei glicozilate. Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.5	Antistreptolizina O(ASO)	set	5	Ambalaj 1x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică cantitativă fără prediluție. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial $\leq 1,5$ Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.6	Factorul Reumatic (RF)	set	5	Ambalaj 1x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică cantitativă fără prediluție. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set $\leq 8,0$ IU/mL Coeficientul de variație intraserial $\leq 7,0$ Coeficientul de variație extraserial ≤ 12 Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.7	Proteina C Reactivă (CRP)	set	3	Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică cantitativă fără prediluție. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set ≤ 2 mg/L Coeficientul de variație intraserial $\leq 4,0$ Coeficientul de variație extraserial ≤ 2.5 Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.8	Calibrator Antistreptolizina O(ASO)	set	1	Flacoane cu volum 1 ml. Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Antistreptolizinei O (ASO) și să aibă minimum 3 niveluri. Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	

				Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
3.9	Calibrator Factorul Reumatic (RF)	set	1	Flacoane cu volum 3 ml. Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Factorului Reumatic (RF) și să aibă minimum 3 niveluri. Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
3.10	Calibrator Proteina C reactivă(CRP)	set	1	Flacoane cu volum 1 ml. Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Proteinei C și să aibă minimum 3 niveluri. Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
3.11	Control ser Reumatoid (ASO, RF, CRP) Normal	set	1	Flacoane cu volum 1 ml. Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Protein C reactivă (CRP), Factorul Reumatic (RF) și Antistreptolizinei O (ASO). Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
3.12	Control ser Reumatoid (ASO, RF, CRP) Patologic	set	1	Flacoane cu volum 1 ml. Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Protein C reactivă (CRP), Factorul Reumatic (RF), și Antistreptolizina O (ASO). Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	

3.13	Calibrator Multi Biochimie	set	1	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri (inclusiv): Alfa-Amilaza (alfa-Amilase) - m.d. CNP-G3 Bilirubin Direct - m.d. Iendrașec Bilirubin Total - m.d. Iendrașec Calciu - m.d. Arsenazo III Fier - m.d. Ferrozine Și alți parametri Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.
3.14	Control ser Normal	set	1	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri (inclusiv): Alfa-Amilaza (alfa-Amilase) - m.d. CNP-G3 Bilirubin Direct - m.d. Iendrașec Bilirubin Total - m.d. Iendrașec Calciu - m.d. Arsenazo III Fier - m.d. Ferrozine Și alți parametri Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.
3.15	Control ser Patologic	set	1	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri (inclusiv): Alfa-Amilaza (alfa-Amilase) - m.d. CNP-G3 Bilirubin Direct - m.d. Iendrașec Bilirubin Total - m.d. Iendrașec Calciu - m.d. Arsenazo III Fier - m.d. Ferrozine Și alți parametri Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.
3.16	Ca arsenazo	set	1	Calciu-Arsenazo. Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania). Metoda de determinare: Fotometrică . Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreactiv. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.17	Iron Ferrozine	set	1	Iron-Ferrozine. Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania). Metoda de determinare: Fotometrică. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). 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 poate fi mai mic de 18 luni	
3.18	Magnesium	set	3	Magnesium. Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică albastru de xylidyle. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.19	Fosfataza Alcalină (ALP)	set	3	Ambalaj 5x20 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. CINETICĂ. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 3,0$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 3,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 3,0$ Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	

3.20	Gamma-Glutamiltransferaza (g-GT)	set	1	<p>Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. CINETICĂ. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni</p>	
3.21	Lactat Dehidrogenaza (LDH)	set	1	<p>Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. CINETICĂ. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 5 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 10,0$ Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8 Interferențe: Acid ascorbinic 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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.</p>	
3.22	Creatine Kinase - MB (CK-MB)	set	2	<p>Ambalaj 3x15 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. CINETICĂ. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv Limita minimă de detectare pentru set: ≤ 3 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,7$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane</p>	

				compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.23	Creatine Kinase (CK)	set	2	Ambalaj 3x15 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică cu imunoinhibiție. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv Limita minimă de detectare pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2,3 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3,2 Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni	
3.24	ALANINE AMINOTRANSFERASE (ALT/GPT)	set	3	ALT/GPT. Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.25	ASPARTATE AMINOTRANSFERASE (AST/GOT)	set	3	AST/GOT. Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.26	a-Amilase	set	5	a-Amilase directă. Ambalaj 5x20 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică cu substrat direct. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.27	Alfa-Amilaza pancreatică (alfa-Amilase Pancreatic)	set	2	Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică cantitativă fără diluție Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreactiv. Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 33 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5,0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8,0 Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.28	Lipaza (Lipase)	set	3	Ambalaj 1x10 ml și 1x20 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Cinetică. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1,5 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1 Interferențe: Acid ascorbinic 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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și	

				etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.29	Acid Fosfataza	set	1	Ambalaj 40 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică, CINETICĂ. Enzimatică. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 3,0$ U/L. Coeficientul de variație intraserial: $\leq 3,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 3,0$ Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.30	Uree (Urea)	set	4	Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică Ureaze UV. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set $\leq 0,3$ mmol/L Coeficientul de variație intraserial $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial $\leq 3,5$ Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.31	Creatinine	set	1	Creatinine. Ambalaj 2x5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică JAFFE compensated.	

				<p>Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.</p>	
3.32	Glucose	set	3	<p>Glucose. Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică, cu glucose oxidase/peroxidase. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreactiv. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.</p>	
3.33	Protein	set	1	<p>Protein (total). Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania). Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.</p>	
3.34	Albumin	set	1	<p>Albumine. Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică verde de bromcresol. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreactiv. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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</p>	

				etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.	
3.35	Cholesterol total	set	1	Cholesterol. Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică Cholesterol oxidase/peroxidase. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.36	Trigliceride (Triglicerides)	set	3	Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică GPO. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Limita minimă de detecție pentru set $\leq 0,01$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial $\leq 3,5$ Coeficientul de variație extraserial $\leq 3,0$ Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.37	Colesterolul HDL (Cholesterol HDL)	set	9	Ambalaj 4x20 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL, fără sedimentare. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 0,03$ mmol/l. Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$. Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$. Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător.	

				Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.38	Colesterolul LDL(Cholesterol LDL)	set	9	Ambalaj 4x20 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția colesterolului LDL și VLDL, fără sedimentare. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 0,03$ mmol/l. Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$. Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,0$. Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/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 analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni	
3.39	Bilirubin total	set	4	Bilirubin total. Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania). Metoda de determinare: Fotometrică diclorfenildiazoniu. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.40	Bilirubin direct	set	4	Bilirubin direct. Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania). Metoda de determinare: Fotometrică diclorfenildiazoniu. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.41	Uric acid	set	1	Uric Acid. Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania). Metoda de determinare: Fotometrică uricase/peroxidase. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
3.42	Rotor de reacție, 10 buc/set	set	50	CE certificat obligatoriu. Autorizare de la producator.	
3.43	Soluție concentrată de sistem 1000 ml/set	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1000ml fără clor	
3.44	Soluție de spălare 1000 ml/set	set	2	Flacoane cu volumul pînă la 1000ml	
Valoarea estimativă Lotul № 3 fără TVA					246 000,00
4	Лот 4 EasyTouch Glucose test strips			EasyTouch Glucose test strips	
	EasyTouch Glucose test strips	buc	700		
Valoarea estimativă Lotul № 4 fără TVA					3 000,00
5	Лот № 5 Cuve pentru A25/A15			Cuve pentru analizator biochimic A25/A15 1,5-2ml	
	Cuve pentru analizator biochimic A25/A15	buc	8000		
Valoarea estimativă Lotul № 5 fără TVA					21 500,00
6	Лот № 5 Cuve pentru protrombina si fibrinogen compatibile cu coagulometru CLINDIAG			cuve cu bara metalica compatibile cu coagulometrul CA-02, Clindiag	
	Cuve pentru protrombina si fibrinogen compatibile cu coagulometru CLINDIAG	buc	3000		
Valoarea estimativă Lotul № 6 fără TVA					16 000,00
TOTAL					879 000.00

Notă: Cerințe generale **pentru lot I**: 1. Confirmarea că reactivul 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 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. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație și pentru efectuarea serviciilor de mentenanță/reparație. 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 și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu

Cerinte obligatorii **pentru lot II**: 1. Confirmarea că reactivul 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 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. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. 4. Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului. 5. 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 și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu. 6. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni

Notă: **Cerintele generale pentru lot III**: 1. 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 (tip 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 pînă 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. 6. Confirmarea că reactivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 7. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 8. 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). 9. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație și pentru efectuarea serviciilor de mentenanță/reparație. 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 și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu.

Cerinte obligatorii **pentru lot IV - VI**: 1. Confirmarea că reactivul 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 a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor (consumabilelor de laborator) cu utilajul, de la producătorul utilajului. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. 4. Consumabilele de laborator să fie obligatoriu în ambalajul producătorului. 5. 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 și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu. 6. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. не применять
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 3) **На несколько лотов**

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: не допускается

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitate: **Incoterms 2020 DDP (Franco destinație vămuit) до конца 2026 года в соответствии с реальными потребностями получателя, в пределах имеющихся финансовых ресурсов, в течение 15 дней с даты оформления заказа.**

13. Termenul de valabilitate a contractului: до 31.12.2026г.

Условия оплаты: оплата товара осуществляется в течении 30 дней после поставки товара и предоставления налоговой накладной.

14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): NU
(indicați da sau nu)

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

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

№	Критерии квалификации и отбора (Описание критерия/ требования)	Способ продемонстрирования выполнение критерия / требования:	Минимальный уровень / обязательство
1	DUAЕ Documentul Unic de Achiziții European	Согласно стандартного формуляра DUAЕ, утвержденного приказом Министерства Финансов №72/2020. Обязательное подписание электронной подписью Участника. Оригинал.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
2	Технические спецификации	Заполненные согласно приложения № 22 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом Министерства Финансов № 115 от	Обязательно прикрепить на SIA RSAP

		15.09.2021г. Обязательное подписание электронной подписью Участника + фото товара. Оригинал.	
3	Ценовые спецификации	Заполненные согласно приложения № 23 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом Министерства Финансов № 115 от 15.09.2021г. Обязательное подписание электронной подписью Участника. Оригинал.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
4	Заявка на участие	Заполненная согласно приложения № 7 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом Министерства Финансов № 115 от 15.09.2021г. Обязательное подписание электронной подписью Участника.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
5	Декларация о действительности оферты	Заполненная согласно приложения № 8 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом Министерства Финансов № 115 от 15.09.2021г. Обязательное подписание электронной подписью Участника. Оригинал.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
6	Гарантия оферты 1%	<p><u>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante</u>, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. Centrul de Sănătate Ceadîr-Lunga Denumirea Băncii: B.C. „Moldova-Agroindbank” S.A. fil.nr.Ceadir-Lunga Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD95AG000000022512562517MDL AGRNMD2X781</p> <p>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la DA licitația publică nr. _____ din _____”</p> <p>Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat, confirmată prin semnatura electronică a participantului Sau Scrisoarea de garanție bancară conform Anexei nr.9 din documentația standard, semnată către banca prin aplicarea semnăturii electronice, și confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediul IMSP CS Ceadîr-Lunga după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
7	Доказательство регистрации юридического лица в соответствии с законодательными положениями страны, в которой офертант зарегистрирован.	Certificat/decizie/extras регистрации экономического оператора. Копия-обязательно заверенная электронной подписью Участника.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
8	Сертификат о присвоении банковского счета	Копия- обязательно заверенная электронной подписью Участника.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
9	Последний финансовый отчет	Последний финансовый рапорт/финансовая ситуация- копия,	Обязательно прикрепить на SIA RSA

		обязательно заверенная электронной подписью Участника.	
10	Declarația 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.	Formular completat – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145 din 24 noiembrie 2020. «в течении 5 дней с даты сообщения результатов процедуры гос.закупок победившему oferенту/ ассоциированному oferенту представить Декларацию закупающему органу и АГЗ. bap@tender.gov.md cmfciadirlunga@ms.md	Obligatoriu pentru operatorul economic desemnat câștigător
11	Garanția de bună execuție a contractului – 5%	Contractul va fi însoțit de o Garanția de bună execuție a contractului (emisă de o bancă comercială) conform Anexei nr. 10 sau Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante	Obligatoriu la semnarea contractului
12	Декларация о том, что реагенты находятся в упаковке производителя, а комплекты реагентов хранятся до поставки на условиях, предусмотренных производителем (в холодильнике, фригорифер или в комнате, оборудованной специальным оборудованием) - для всех лотов	обязательно заверенная электронной подписью Участника.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
13	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 semnatura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
14	Declarația privind dispunerea de specialiști pe parte de aplicații și 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 1-3 Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
15	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
16	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
17	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	Copie – eliberată de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmată prin semnatura electronică a participantului *(se va prezenta la	DA

		depunerea ofertei de către toți ofertanții)	
18	Declarație privind lista principalelor livrări similare efectuate în ultimii 3 ani de activitate. Minim 3 ani de experiență specifică în prestarea serviciilor similare	Confirmată prin semnătura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA

17. **Garanția pentru ofertă, в зависимости от обстоятельств выданное коммерческим банком** приложение № 9 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом Министерства Финансов № 115 от 15.09.2021г. , размер **1 % без НДС** .

18. **Garanția de bună execuție a contractului** - приложение № 10 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом Министерства Финансов № 115 от 15.09.2021г., размер **5%** .

19. **Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz** не применяется

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

электронный аукцион, 3 раунда с применением минимального шага 1,0 % указанные в SIA RSAP.

Notă: După etapa finalizării licitației electronice, dacă acesta a avut loc, în cazul micșorării prețurilor inițiale, conform rundelor desfășurate, urmează a fi prezentat formularul specificațiilor de preț actualizat în format electronic, cu aplicarea semnăturii electronice, pe adresa indicată în documentație de atribuire se aplică.

Примечание: после этапа завершения электронного аукциона, если оно произошло, в случае снижения первоначальных цен в соответствии с проведенными раундами должна быть представлена форма обновленных ценовых спецификаций в электронном виде с применением электронной подписи по адресу, указанному в документация о награждении.

21. **Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):** не применять

22. **Ofertele se prezintă în valuta** lei MDL

23. **Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului:** Оценка будет осуществляться по всему лоту, по самой низкой цене без НДС, при соответствии всем заявленным техническим требованиям и запрошенной документации. _

24. **Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:**

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Pondere%

25. **Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**

- conform SIA RSAP /până la: [ora exactă] _____ согласно _ SIA "RSAP" _____
pe: [data] _____ согласно _ SIA "RSAP" _____

26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile
28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
29. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
30. 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.
31. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: русский или государственный.
32. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: нет
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
33. 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
34. 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): не применяется
35. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: не применяется
36. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: нет
37. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: SIA “RSAP” _____
38. 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	+
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	+
Plățile electronice	+

39. 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): нет
40. Alte informații relevante: -- нет -

Conducătorul grupului de lucru: _____ Дулева С.М.