

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind **Achiziționarea Reagenți pentru PCR și Controalelor Externe de Calitate conform necesităților**

IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală pentru anul 2026

prin procedura de achiziție: Licitație publică

1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022-222 445/ 022 – 222- 364
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md;
www.capcs.md;
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, menționea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): autoritate centrală de achiziție
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Cod CPV : 33696500-0

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea Loturilor bunurilor solicitate	Denumirea poziției bunurilor solicitate	Unitate a de măsură	Cantitate a	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte) fara TVA
1		Truse pentru extragerea, transcrierea și amplificarea acizilor nucleici					908 000,00
1,1	33696500-0		Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția <u>calitativă a virusului hepatitei C</u>	Teste	2000	1. Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ. 4. Controlul intern, sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ARN-ul specific.	

						<p>5. Reactia de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei C sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>6. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>8. Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5</p> <p>9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman.</p> <p>10. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.</p> <p>11. Sensibilitate trusa la extragerea din 100μl de material biologic ≥ 100 UI/ml</p>
1,2	33696500 -0		Trusă pentru extragerea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei B	Teste	3000	<p>1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negative.</p> <p>4. Controlul intern, sa se vizualizeze in aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>6. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>7. Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5</p> <p>8. Reagenti IVD pentru diagnostic uman.</p> <p>9. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.</p> <p>10. Sensibilitate trusa la extragerea din 100μl de material biologic ≥ 100 UI/ml</p>
1,3	33696500 -0		Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei D	Teste	900	<p>1. Trusă completă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negative.</p> <p>4. Controlul intern, sa se vizualizeze in aceeași reacție cu ARN-ul specific.</p> <p>5. Reactia de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei D sa</p>

					<p>se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>6. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>8. Program de amplificare unic pentru pozițiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5</p> <p>9. Reagenți IVD pentru diagnostic uman.</p> <p>10. Extragere totală a acizilor nucleici prin metoda precipitării.</p> <p>11. Sensibilitate trusă la extragerea din 100μl de material biologic ≥ 100 UI/ml</p>	
1,4	33696500 -0		Trusă pentru extragerea, amplificarea, transcrierea și diferențierea genotipurilor <u>1a, 1b, 2, 3a, 4</u> a virusului hepatitei C	Teste	2200	<p>1. Trusă completă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea, diferențierea și detecția genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4 în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea ARN în AND, amplificarea și diferențierea genotipului, să nu necesite reagenți suplimentari.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negative.</p> <p>4. Controlul intern, să se vizualizeze în aceeași reacție cu ARN-ul specific.</p> <p>5. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>6. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>7. Program de amplificare unic pentru pozițiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5</p> <p>8. Reagenți IVD pentru diagnostic uman.</p> <p>9. Extragere totală a acizilor nucleici prin metoda precipitării.</p>
1,5	33696500 -0		Trusa pentru extragerea, amplificarea, și diferențierea genotipurilor A, B, C, D a virusului hepatitei B	Teste	200	<p>1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea, diferențierea și detecția genotipurilor virusului hepatitei B – A, B, C, D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea ARN în AND, amplificarea și diferențierea genotipului, să nu necesite reagenți suplimentari.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negative.</p> <p>4. Controlul intern, să se vizualizeze în aceeași reacție cu ARN-ul specific.</p> <p>5. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>6. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor</p>

						<p>pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>7. Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5</p> <p>8. Reagenti IVD pentru diagnostic uman.</p> <p>9. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.</p>	
2		Truse pentru extragerea, transcrierea si amplificarea acizilor nucleici					650 000,00
2,1	33696500-0		Trusă pentru extragerea, amplificarea și detecția cantitativă a Citomegalovirusului	Teste	3300	<p>1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția cantitativă a Citomegalovirusului în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția Citomegalovirusului, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>4. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplficatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>5. Să conțină set de reagenți pentru calibrare, calibratorii să fie lichizi, gata de lucru.</p> <p>6. Măsurarea cantității să fie indicata în copii pe mililitru.</p> <p>7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>8. In trusa sa fie inclus control negativ si controlul pozitiv (cu indicarea cantitatii acestuia) al etapei de extragere.</p> <p>9. Program de amplificare unic pentru pozitiile 2.1; 2.2; 2.3</p> <p>10. Reagenti IVD pentru diagnostic uman.</p> <p>11. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.</p>	
2,2	33696500-0		Trusa pentru extragerea, amplificarea, detectia calitativa si cantitativa a virusului Herpes tip VI	Teste	450	<p>1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția calitativă si cantitativa a AND Herpes tip VI, in regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția AND Herpes tip VI, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>4. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplficatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>5. Să conțină set de reagenți pentru</p>	

						<p>calibrare, calibratorii să fie lichizi, gata de lucru.</p> <p>6. Măsurarea cantității să fie indicată în copii pe mililitru.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>8. În trusa să fie inclus control negativ și controlul pozitiv (cu indicarea cantității acestuia) al etapei de extragere.</p> <p>12. Program de amplificare unic pentru pozițiile 2.1; 2.2; 2.3</p> <p>9. Reagenți IVD pentru diagnostic uman.</p> <p>10. Extragere totală a acizilor nucleici prin metoda precipitării.</p>	
2,3	33696500-0		Trusa pentru extragerea, amplificarea, detectia calitativa și cantitativa a virusului Epstein-Barr	Teste	800	<p>1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea, detecția calitativă și cantitativă a AND Epstein-Barr, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția AND Epstein-Barr, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să fie inclus obligator controlul intern și să se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>4. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>5. Să conțină set de reagenți pentru calibrare, calibratorii să fie lichizi, gata de lucru.</p> <p>6. Măsurarea cantității să fie indicată în copii pe 1.9mililitru.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>8. În trusa să fie inclus control negativ și controlul pozitiv (cu indicarea cantității acestuia) al etapei de extragere.</p> <p>13. Program de amplificare unic pentru pozițiile 2.1; 2.2; 2.3</p> <p>9. Reagenți IVD pentru diagnostic uman.</p> <p>10. Extragere totală a acizilor nucleici prin metoda precipitării.</p>	
2,4	33696500-0		Trusa pentru extragerea, amplificarea concomitentă și diferențierea Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydophil a pneumoniae,	Teste	150	<p>1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția concomitentă, calitativă a AND Mycoplasma pneumoniae/ Chlamydophil a pneumoniae, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și</p>	

						<p>amplificare.</p> <p>4. Controlul intern sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>6. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator.</p> <p>7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q.</p> <p>8. Reagenti IVD pentru diagnostic uman.</p> <p>9. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.</p>	
2,5	33696500 -0		Mediu de transport cu mucolitic	Mililitru	1000	<p>1. Mediul de transport cu mucolitic destinat transportului și depozitării unei game largi de probe de material biologic, inclusiv cele care conțin cantități semnificative de mucus.</p> <p>2. Compoziția mediului de transport sa garanteze o eficiență ridicată a extracției ADN-ului din material biologic complex.</p> <p>3. Conservantul sa previna proliferarea microorganismelor nespecifice, sa previna degradarea celulară și sa permita depozitarea pe termen lung a materialului clinic.</p> <p>4. Mucoliticul sa dizolve mucusul cu vâscozitate inalta.</p> <p>5. Material de testare: raclaje/fractii de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele, sediment urinar.</p> <p>6. Ambalaj 50-100ml.</p>	
3	33696500 -0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei D	Trusă completa pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei D	Teste	2500	<p>1.Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura regatie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern si sa se identifice in aceea reactie cu ARN-ul specific.</p>	875 000,00

						<p>6.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml.</p> <p>7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
4		Truse pentru identificarea infecțiilor urogenitale					2 560 000,00
4,1	33696500-0		Utilaj medical pentru efectuarea Reactiei de polimerizare in lant in timp real (RT-PCR/qPCR) in comodat.	Bucata	1	<p>1. Amplificator tip planseta, cu calculator, compatibil cu trusele pentru identificare a infectiilor urogenitale 4.2-4.14.</p> <p>2. Bloc cu 96 godeuri compatibil cu eprubete si stripuri de 0,2ml, monobloc.</p> <p>3. Volumul solutiei de reactie 10-50 microlitri.</p> <p>4. Diapazon de temperatura a blocului 0-100°C.</p> <p>5. Temperatura de incalzire a capacului 100-105°C.</p> <p>6. Cu 6 canale de detectie a produsului amplificat.</p> <p>7. Cu interfata in limba romana sau rusa.</p> <p>8. Export de date in format - rdml, xml, csv, txt, png.</p> <p>9. Cu programe integrate de amplificare si interpretare automata a rezultatelor in forma de raport printabil.</p> <p>10. Program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2-4.12</p> <p>11. Cu posibilitate de conectare la LIS.</p> <p>12. Calibrat de producator, sa nu necesite calibrare ulterior.</p>	
4,2	33696500-0		Trusa pentru amplificarea Chlamydia trachomatis	Teste	5000	<p>1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Chl. trachomatis, regim REAL TIME, prin metoda PCR.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare.</p> <p>4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se</p>	

					<p>vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026.</p> <p>7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems.</p> <p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2-4.12</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.</p>
4,3	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Micoplasma genitalium	Teste	4300	<p>1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Micoplasma genitalium, regim REAL TIME, prin metoda PCR.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare.</p> <p>4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026.</p> <p>7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems.</p> <p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2-4.12</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al</p>

					amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	
4,4	33696500 -0		Trusa pentru amplificarea Ureaplasma urealyticum	Teste	4800	<ol style="list-style-type: none"> 1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Ureaplasma urealyticum, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozițiile 4.2-4.12 11. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie pînă la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.
4,5	33696500 -0		Trusa pentru amplificarea Gardnerella vaginalis	Teste	3000	<ol style="list-style-type: none"> 1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Gardnerella vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems.

						<p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2-4.12</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.</p>
4,6	33696500 -0		Trusa pentru amplificarea Mycoplasma hominis	Teste	1500	<p>1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Mycoplasma hominis, regim REAL TIME, prin metoda PCR.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare.</p> <p>4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026.</p> <p>7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems.</p> <p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2-4.12</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.</p>
4,7	33696500 -0		Trusa pentru amplificarea Trihomonas vaginalis	Teste	2500	<p>1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Trihomonas vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si</p>

					<p>amplificare.</p> <p>4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026.</p> <p>7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems.</p> <p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2-4.12</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>13.</p> <p>14. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil</p>	
4,8	33696500 -0	Trusa pentru amplificarea Neisseria gonorrhoeae	Teste	200	<p>1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Neisseria gonorrhoeae, regim REAL TIME, prin metoda PCR.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare.</p> <p>4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026.</p> <p>7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems.</p> <p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2-4.12</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de</p>	

					expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil	
4,9	33696500 -0		Trusa pentru amplificarea Candida albicans	Teste	2200	<p>1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Candida albicans, regim REAL TIME, prin metoda PCR.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare.</p> <p>4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026.</p> <p>7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems.</p> <p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozițiile 4.2-4.12</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maximă.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor sa fie pînă la finele termenului de expirare.</p> <p>13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.</p>
4,1 0	33696500 -0		Trusa pentru amplificarea Citomegalovirusului	Teste	2500	<p>1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Citomegalovirusului, regim REAL TIME, prin metoda PCR.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare.</p> <p>4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026.</p> <p>7. Certificat ISO 13485 Medical</p>

						<p>Devices-Quality Management Systems.</p> <p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat.</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.</p>
4,1 1	33696500 -0		Trusa pentru amplificarea HSV tip I, II	Teste	2800	<p>1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND HSV tip I, II, regim REAL TIME, prin metoda PCR.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare.</p> <p>4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026.</p> <p>7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems.</p> <p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiiile 4.2-4.12</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.</p>
4,1 2	33696500 -0		Trusa pentru amplificarea Toxoplasma gondi	Teste	800	<p>1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Toxoplasma gondi, regim REAL TIME, prin metoda PCR.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și</p>

					<p>negativ al etapei de extragere si amplificare.</p> <p>4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare.</p> <p>6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026.</p> <p>7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems.</p> <p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2-4.12</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.</p> <p>13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.</p>	
4,1 3	33696500 -0		Trusa pentru amplificarea Virusului papilomei umane minim tipurile (16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68)	Teste	3000	<p>1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Papiloma virus (screening), regim REAL TIME, prin metoda PCR.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare.</p> <p>4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați/ nerepartizati în eprubete/ stripuri de 0,2ml, gata pentru utilizare. (prioritate pentru reagenti repartizati)</p> <p>6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026.</p> <p>7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems.</p> <p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat.</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea</p>

					reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 1. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	
4,1 4	33696500 -0		Trusa pentru amplificarea și diferențierea (genotiparea) genotipurilor Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59)	Teste	1400	<p>1. Trusă completă pentru amplificarea, detecția și diferențierea calitativă a AND genotipurilor Virusului papilomei umane, regim REAL TIME, prin metoda PCR.</p> <p>2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare.</p> <p>4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați/ nerepartizați în eprubete/ stripuri de 0,2ml, gata pentru utilizare. (prioritate pentru reagenți repartizați)</p> <p>6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026.</p> <p>7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems.</p> <p>8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems.</p> <p>9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>10. Compatibil cu echipamentul comodat.</p> <p>11. Specificitate 100%, sensibilitate maximă.</p> <p>12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor după deschiderea truselor sa fie până la finele termenului de expirare.</p> <p>2. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.</p>
4,1 5	33696500 -0		Mediu de transport cu mucolitic	Teste	8000	<p>3. Mediul de transport cu mucolitic destinat transportului și depozitării unei game largi de probe de material biologic, inclusiv cele care conțin cantități semnificative de mucus.</p> <p>4. Compoziția mediului de transport sa garanteze o eficiență ridicată a extracției ADN-ului din material biologic complex.</p> <p>5. Conservantul sa previna proliferarea microorganismelor nespecifice, sa previna degradarea celulară și sa permita depozitarea pe termen lung a materialului clinic -la temperatura 18 °C - 25 °C – minim 7 zile, - la temperatura 2 °C - 8 °C – minim 14 zile;</p>

						<p>6. Mucoliticul sa dizolve mucusul cu vâscozitate înalta.</p> <p>7. Material de testare: raclaje/fractii de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele.</p> <p>8. Repartizat in eprubete de 1,5-2,0ml.</p> <p>9. Termen de valabilitate 12 luni.</p>	
4,1 6	33696500 -0		Trusa pentru extragerea ADN din materialul biologic	Teste	8000	<p>1. Trusa de reagenti pentru extragerea AND-ului din material biologic - raclaje (canalul cervical, uretra la femei, barbați), eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formatiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor si pielii, urina.</p> <p>2. Trusa completa de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru.</p> <p>3. Sa fie adaptata pentru extragerea ADN pentru trusele de amplificare a infectiilor urogenitale.</p> <p>4. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator.</p>	
4,1 7	33696500 -0		Trusa pentru extragerea ARN/ADN din materialul biologic	Bucată	4000	<p>1. Trusa de reagenti pentru extragerea totala ARN/ADN prin metoda de precipitare a acizilor nucleici din materialul biologic: plasmă, LCR, salivă, lichid amneotic, raclaj.</p> <p>2. Trusa sa contina toți reagenții, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru.</p> <p>3. Procedura de extragere sa se efectueze cit mai puțin timp, cu minim etape.</p> <p>4. Sa fie adaptata pentru extragerea ARN/ADN pentru trusele de amplificare a infectiilor urogenitale.</p> <p>5. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator.</p>	
5	33696500 -0	Control extern de calitate pentru investigatiile biochimice	Control extern de calitate pentru investigatiile biochimice	Kit	1	<p>1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043</p> <p>2.Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an.</p> <p>3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor</p> <p>4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor</p> <p>5.Analiti testati: ALT, Fosfataza alcalina Amilaza pancreatica, Amilaza, AST, CK-MB, CK, GGT, LDH Lipaza, Albumina Bilirubina Totala Bilirubina directa Calciu, Colesterol Creatinina, Glucoza Fier, Magneziu Fosfor, Proteine Totale Trigliceride, Uree Acid Uric, Cupru</p>	5 000,00

						<p>Ceruloplasmina Transferin IgA, IgM, IgG HDL colesterol LDL colesterol etc.</p> <p>6. Prioritate se va da panelurilor de control cu cel mai mare numar de analiti solicitati pentru testare, dar nu mai mic de 21 analiti.</p> <p>7. Sa fie pe baza de ser uman, stare lichida sau liofilizata.</p> <p>8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile.</p> <p>9. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).</p>	
6	33696500 -0	Control extern de calitate pentru investigatiile probe reumatice	Control extern de calitate pentru investigatiile probe reumatice	Kit	1	<p>1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043</p> <p>2. Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an.</p> <p>3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor</p> <p>4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor</p> <p>5.Analiti testati: - ASLO - CRP - RF (factor reumatoid)</p> <p>7. Sa fie pe baza de ser uman, stare lichida sau liofilizata.</p> <p>8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile.</p>	10 000,00
7	33696500 -0	Control extern de calitate pentru investigatiile de hemostaza	Control extern de calitate pentru investigatiile de hemostaza Coagulograma	Kit	1	<p>1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043</p> <p>2. Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an.</p> <p>3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor</p> <p>4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor</p> <p>5. Analiti testati: - APTT - Protrombina - Timpul protrombinei - Fibrinogen</p> <p>7. Sa fie pe baza de sange uman, stare lichida sau liofilizata.</p> <p>8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile.</p> <p>9. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).</p>	6 000,00
8	33696500 -0	Control extern de calitate pentru investigatiile Hematologice	Control extern de calitate pentru investigatiile Hematologice	Kit	1	<p>1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043</p> <p>2. Asigurarea cu control extern trimestrial, pe perioada 1 an.</p> <p>3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor</p> <p>4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor</p> <p>5.Analiti pentru testare: WBC - Numărul absolut de celule</p>	5 000,00

						<p>albe din sînge (leucocite) RBC - Numărul absolut de celule roșii din sînge (eritrocite) HGB - Concentrația hemoglobinei HCT - Hematocrit MCV - Volumul eritrocitar mediu MCH - Conținutul mediu al hemoglobinei în eritrocite MCHC - Concentrația medie a hemoglobinei în eritrocite PLT - Număr absolut de trombocite RDW % MPV - Volumul mediu al trombocitelor PCT – Trombocrit</p> <p>6. Sa fie pe baza de sange uman, stare lichida. 7. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 8. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).</p>	
9	33696500-0	Control extern de calitate pentru investigatiile de Biologie Moleculara hepatite virale cantitativ	Control extern de calitate pentru investigatiile Biologie Moleculara ADN HBV cantitativ	Kit	1	<p>1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern o data pe an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: - ADN HBV cantitativ 6. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 7. Controlul sa asigure nu mai putin de 2 nivele patologice. 8. Compatibil cu echipamente PCR din dotare (Rotor Gene Q, Quant Studio 5, cobas 5800)</p>	11 000,00
10	33696500-0	Control extern de calitate pentru investigatiile de Biologie Moleculara hepatite virale cantitativ	Control extern de calitate pentru investigatiile Biologie Moleculara ADN HCV cantitativ	Kit	1	<p>1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern o data pe an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: - ARN HCV cantitativ 6. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 7. Controlul sa asigure nu mai putin de 2 nivele patologice. 8. Compatibil cu echipamente PCR din dotare (Rotor Gene Q, Quant Studio 5, cobas 5800)</p>	11 000,00
11	33696500-0	Control extern de calitate pentru investigatiile de Biologie Moleculara hepatite	Control extern de calitate pentru investigatiile Biologie Moleculara ADN HDV cantitativ	Kit	1	<p>1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern o data pe an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de</p>	11 000,00

		virale cantitativ				<p>valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor</p> <p>5. Analiti testati: - ARN HDV cantitativ</p> <p>6. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile.</p> <p>7. Controlul sa asigure nu mai putin de 2 nivele patologice.</p> <p>8. Compatibil cu echipamente PCR din dotare (Rotor Gene Q, Quant Studio 5)</p>	
12	33696500 -0	Control extern de calitate pentru investigatiile de Biologie Moleculara infectii urogenitale	Control extern de calitate pentru investigatiile de Biologie Moleculara infectii urogenitale	Kit	1	<p>1. Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043</p> <p>2. Asigurarea cu control extern o data pe an.</p> <p>3. Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor</p> <p>4. Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor</p> <p>5. Analiti testati: Chlamydia trachomatis Mycoplasma genitalium Ureaplasma urealyticum Gardnerella vaginalis Mycoplasma hominis Trichomonas vaginalis Neisseria gonorrhoeae Candida albicans Virusului papilomei umane cel putin tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59)</p> <p>Citomegalovirus HSV tip I,II Herpes tipul VI Epstein-Barr Toxoplasma gondi</p> <p>6. Prioritate se va da panelurilor de control cu cel mai mare numar de analiti solicitati pentru testare.</p> <p>7. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile.</p> <p>8. Sa fie de origine umana, stare lichida sau liofilizata.</p> <p>9. Compatibil cu echipamente PCR din dotare (Rotor Gene Q, Quant Studio 5)</p>	10 000,00

5 062 000,00

Valoarea totală estimată a procedurii de achiziție 5 062 000, 00 lei

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

- 1) Pentru un singur lot;
- 2) Pentru mai multe loturi;
- 3) Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite

Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificatiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (ofertantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea

contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, ect. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa. Ofertanții pot depune o ofertă de bază sau o ofertă alternativă.

11. Inconterms 2020 DDP – Franco Destinație Vămuit, cu transportul Vînzătorului, pe parcursul anului 2026 conform Graficului de Livrare:

Condiții de livrare

	2026	Condiții de livrare generale Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot	
Condiții de livrare conform graficului de livrare	Ianuarie	10%	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 2 luni
	Februarie		
	Martie	10%	
	Aprilie		
	Mai	10%	
	Iunie		
	Iulie	10%	
	August		
	Septembrie	10%	
	Octombrie		
	Noiembrie	10%	
pînă la 15 Decembrie			
Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare* de către Beneficiar	≤40%	

Note:

1. Condiții de livrare speciale

- 1.1. În cazul în care Furnizorul nu ontrac condițiile de livrare conform graficului indicat în Anexa, Beneficiarul este în drept să ontra recepționarea bunurilor nelivrate. Se interzice livrarea mărfurilor întârziate, de către Furnizor, contrar voinței Beneficiarului.
- 1.2. În situația în care această neexecutare a livrării a cauzat prejudicii sau a afectat continuitatea activității sale, Beneficiarul se ontra ca, în termen de 10 zile de la expirarea termenului de livrare prevăzut în ontrac, să informeze CAPCS și Furnizorul, printr-un demers ontract, indicând măsurile întreprinse pentru asigurarea continuității activității.
- 1.3. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Furnizorului mai multe bonuri de comandă-livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea „conform bonului de comandă – livrare”;
- 1.4. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește ontractua 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
- 1.5. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana responsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta ontractual monitorizare@capcs.gov.md.
- 1.6. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se ontrac prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului ontractua de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;

- 1.7. În cazul în care valoarea totală a contractului, contractu TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers contract, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 31 martie 2026. În cazul în care se contract livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 31 martie 2026, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2026;
- 1.8. Furnizorul va lua în considerare divizarea per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per unitate, dacă aceasta nu este recomandată de către producător) fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;
- *Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii contractua/pe pentru depozitare angro*
- 1.9. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractual la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.

2. Condiții speciale de predare-primire

- 2.1. Conform prevederilor pct. 2.1. din partea generală a contractului livrarea se realizează în condiții Inconterms 2020 DDP (Delivered Duty Paid), ce presupune că toate riscurile și costurile aferente transportului, manipulării, taxelor și formalităților vamale sunt în sarcina vânzătorului, până la momentul în care marfa este predată în mod efectiv beneficiarului, la locul de livrare.

2.1.1. Obligațiile vânzătorului:

- organizarea și suportarea integrală a transportului până la locul de livrare;
- asigurarea descărcării mărfii la locul indicat, inclusiv la etaje superioare, dacă este cazul, prin utilizarea mijloacelor proprii sau a subcontractanților;
- utilizarea echipamentelor adecvate pentru manipularea mărfurilor (ex. cărucioare, lifturi mobile, platforme);
- asigurarea integrității și calității produselor până la recepția finală de către beneficiar.

2.1.2 Obligațiile beneficiarului:

- asigurarea prezenței personalului desemnat și instruit pentru realizarea recepției cantitative și calitative a produselor, la data și ora comunicate;
- verificarea conformității mărfii cu comanda și documentele de livrare;
- confirmarea recepției prin semnătură și ștampilă;
- facilitarea accesului pe teritoriul instituției conform procedurilor interne.

12. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2026

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

1.

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

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

16. Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice:

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/
---------	---	---	----------------

	(Descrierea criteriului/cerinței)		Obligativitatea
1	Cererea de participare	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	<p>- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>Notă: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.</p> <p>ATENȚIE: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat – imagine în timp real – oferit imagine în timp real pagina 11). <p>În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei</p> <p>NOTĂ:</p> <p>Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.</p> <p>Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini).</p> <p>Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.</p> <p>Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p>	DA

		<p>Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul cu mostra de produs.</p> <p>Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru.</p> <p>Corespunderea Mostrele de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe.</p> <p>Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă.</p> <p>Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.</p>	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	<p>- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.</p>	DA
4	DUAЕ	<p>original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</p>	DA
5	Garanția pentru ofertă	<p>- 2% din valoarea ofertei fără TVA.</p> <p>- În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.</p>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	<p>- original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii</p>	DA

		persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	
--	--	--	--

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAЕ și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

17. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAЕ care se depun în conformitate cu art. 20 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER) sau la solicitarea autorității contractante. Neprezentarea documentelor atrage respingerea ofertei, conform art. 1 7alin. (5) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Declarație	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) conform specificației tehnice solicitate pentru fiecare lot în parte, minim 50% din termenul total de valabilitate indicat, dar nu mai puțin de 1 an. – Original – confirmat prin	DA

		aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	
12	DECLARAȚIE cu privire la prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	<p>Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic.</p> <p>Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea.</p> <p>Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018.</p> <p>Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului.</p> <p>Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model.</p> <p>Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.</p>	DA
13	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
14	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	<p>Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat servește drept temei de descalificare a ofertei)</p> <p>Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p>	DA
15	Cerințe generale conform Ordinul 701 din 18.10.2010	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 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 în limba de stat sau limba rusă. (la livrare).	DA
16	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului	DA

		de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
17	Declarație	Vânzătorul va asigura cumpărătorului fără nici-o plată suplimentară, o perioadă de cel puțin 12 de luni garanție din data livrării conform Specificației Nr.2. – Original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
18	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standarde relevante	1) Certificat CE sau ISO/IEC 17043:2010 sau certificat de conformitate sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil, copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice. Obligatoriu 2. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice pentru produsul oferit, copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice.	DA
19	Document de acreditare a producătorului de materiale de control extern și programe de control	Copie Document de acreditare a producătorului de materiale de control extern și programe de control	DA

18. Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:

18	Declarația privind confirmarea 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	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
19	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)" Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2027 .	DA

17. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2% din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. ___ din ___.

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată și în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de până la 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

18. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2027.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: licitație electronică (pas minim 0,01%, 3 runde)

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

22. Ofertele se prezintă: în lei.

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai scăzut preț.

24. Modalitatea evaluării ofertelor: per lot cu corespunderea tuturor cerințelor.

25. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

26. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

28. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

29. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

30. Ofertele întârziate vor fi respinse.

31. 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.

32. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.

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

34. 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

35. 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): se va publica după publicare în SIA RSAP (Mtender).

36. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III -IV 2024.

37. Data publicării anunțului de intenție: Transmis la publicare la 30.09.2025

38. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 30.09.2025

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

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

40. 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): da _____

se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG