

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea **Reactivi, piese de schimb, consumabile de laborator, vesela și articole de ustensilă (loturile neachiziționate).**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **COP (bunuri)**

(tipul procedurii de achiziție)

***Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): Da**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <http://cs-cahul.md/>

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Centrul de Sănătate Cahul
2. IDNO: 1013603001636
3. Adresa mun. Cahul, str. Ștefan cel Mare, 27
4. Numărul telefon/fax: 0299/2-07-73, 3-24-77, 3-29-72, fax: 0299/2-54-86,
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: cs.cahul@ms.md
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): Instituție Medico Sanitară Publică
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)	
1.	330000 00-0	Lot I. Reagenți pentru investigații hematologice Cerințe generale pentru Lotul IV (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)					
		Țoliclon anti-A, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml)	ml	100	Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător. - Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.		
		Țoliclon anti-B, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)	ml	100			
		Țoliclon anti-AB, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)	ml	100			
Țoliclon anti-D super, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)	ml	100					
		Valoarea estimativă Lot I fără TVA				2400,0	
2.	330000	Lot II. Reagenți de hemostază și materiale de control pentru coagulometru Coatron X Eco Teco					

00-0	Set pentru determinarea protrombinei – tromboplastină lichidă. Tromboplastin CaCl ₂ 0,025M, lichid gata de lucru, cu stabilitatea reagentului timp de 30 zile după deschiderea flaconului; compatibil cu coagulometrul Coatron X, 10 flacoane / set	set	12	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set. Reagenți lichizi gata de lucru. Compatibil cu analizatorul coagulometru Coatron X Eco Teco. Nota: 1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)
	Set pentru determinarea fibrinogenului metoda Klaus – fără diluția plasmei, cu liniaritate 0,9-10 g/L, reagent lichid, gata de lucru, cu stabilitatea reagentului timp de 30 zile după deschiderea flaconului; compatibil cu coagulometrul Coatron X, 2 flacoane / set	set	8	
	Calibrator pentru determinarea fibrinogenului, metoda Klaus	set	1	
	Plasmă de control normală cu 7 parametri: APTT, PT, INR, PT Quick, TT, Fibrinogen Klaus, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	2	
	Plasmă de control patologică cu 7 parametri: APTT, PT, INR, PT Quick, TT, Fibrinogen Klaus, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	2	
	Cuve de reacție pentru Coagulometru optic COATRON X Eco Teco	buc	10000	
Valoarea estimativă Lot II fără TVA				51280,0
3.	330000 00-0	Lotul III: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul MISSION U 500 Automat, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)		
	Teste pentru determinarea parametrilor biochimici în urină (leucocite, nitriți, urobilinohen, proteina, pH, blood, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic)	buc	150	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (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 reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific).
	Lichide de control în 2 nivele (patologic și normal)	set	4	

					<p>7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>		
		Valoarea estimativă Lot III fără TVA				25410,0	
4.	337930 00-5	Lotul IV: Consumabile, vesela și articole de ustensilă (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)					
		Peroxid de hydrogen 33%-35%	litri	30	<p>Cerințe specifice: Virfuri, virfuri universale cu filtru în stative, sterile p/u PCR să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Hamilton și Lenppipet, prezentarea mostrelor este obligatorie. Eprubete Eppendorf pentru PCR să fie cu clapa capacului elastică și urechiușă mare. Eprubetele să fie cu etichetă, cu capac rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie. Cerințe p/u sonde, periute citologice, șervețelele înbibate cu alcool – să poseze în mod obligatoriu certificate de confirmare igienic. Recipiente pentru deșeuri de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic. Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător. - Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.</p>	1755,0	
		Eprubetă cu clot activator, cu gel, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, etichetă pentru marcarea, volum 4 ml	buc.	10000		20000,0	
		Slaid planșete pentru citirea sedimentului urinar, prevăzut cu 10 camere de citire, grilaj de numărare, din masă plastică	buc.	4000		31680,0	
		Eprubete cu citrat Na 3,8% pentru hemostază, cu vacuum, capac albastru, volum 2 ml, cu etichetă pentru marcarea	buc.	1000		1780,0	
		Virfuri albe / galbene tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 0-200 mkl	buc	70000		4900,0	
		Virfuri albastre tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 100-1000mkl	buc	4000		360,0	
		Pipete Pancenco, cu gradație pronunțată	buc	150		593,0	
		Eprubete de centrifugă, conice din masă plastică, prevăzute cu gradație, volum 10 ml	buc.	1000		450,0	
		Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 20-30 litri	buc	1500		3300,0	
		Pipete Pasteur, nesterile, din plastic, gradate, volum 3 ml	buc	500		150,0	
		Valoarea estimativă Lot IV fără TVA				64968,0	
5.	330000 00-3	Lotul V. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul ionoselectiv automat EasyLyte Na/K/Cl (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)					
		Soluție electrolitică pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl, cartuș 800 mL inclus (pack Solution),	buc	5	<p>Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea</p>		

		gata de lucru			certificatului de origine pentru produs.	
		Soluție enzimatică de spălare zilnică pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl, kit 100 MI	set	2	2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.	
		Material de control în 3 nivele pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl (trilevel control)	set	2	3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului.	
		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "Na"	buc	1	4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul.	
		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "K"	buc	1	5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).	
		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "Cl"	buc	1	6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific).	
		Electrod de referință pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl '	buc	1	7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	
		Soluție valve pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl	set	1	8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
		Valoarea estimativă Lot V fără TVA				48517,0
		Valoarea estimativă în total fără TVA				192575,0 lei

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. ___ Nu se admite. ___
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
1) Pentru toate loturile;
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: ___ Nu se admite. ___
(indicați se admite sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **Pe parcursul anului 2022, în termen de 5-10 zile de la efectuarea comenzii, la depozit IMSP CS Cahul (et.3 secția Laborator Clinic Diagnostic)**
13. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2022**

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): Nu se aplică

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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 (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligatorietatea
1	DUAE	Semnat electronic	Obligatoriu
2	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic	Obligatoriu
3	Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8	Semnat electronic	Obligatoriu
4	Certificat a contului bancar	Semnat electronic	Obligatoriu
5	Specificația tehnică, conform anexei nr. 22	Semnat electronic	Obligatoriu
6	Specificația de preț, conform anexei nr. 23	Semnat electronic	Obligatoriu
7	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	Semnat electronic	Obligatoriu
8	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	Semnat electronic	Obligatoriu
9	Declarație	La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile	Obligatoriu
10	Declarației 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, conform Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24.11.2020.	Original, autentificat prin semnătura electronică	Obligatoriu la semnarea contractului

17. Garanția pentru ofertă: nu este cazul

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz nu este cazul

19.

20. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânseși a procedurii negociate), după caz Nu se aplică

21. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): licitația electronică, ce se desfășoară în 3 runde succesive, pasul minim fiind de 1 % din valoarea estimată.

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

23. Ofertele se prezintă în valuta lei MD.

24. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai mic preț pe lot la loturile 1,2,3,5, cel mai mic preț pe poziții la loturile 4 și corespunderea cerințelor solicitate

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 /până la: [ora exactă] Informația o găsiți în SIA RSAP

- pe: [data]___ Informația o găsiți în SIA RSAP ___
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: ___ 60 zile. ___
29. Locul deschiderii ofertelor: ___ în SIA RSAP ___
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
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: ___ de stat. ___
32. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _nu se aplică_
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
33. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
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): ___ nu se aplică.
35. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: ___ nu se aplică. ___
36. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: ___ 05.2022 ___
37. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: ___
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 | Se acceptă |
| Sistemul de comenzi electronice | Nu se acceptă |
| Facturarea electronică | Se acceptă |
| Plățile electronice | Se acceptă |
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): ___ nu . ___
(se specifică da sau nu)
40. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: Larisa Chiriac _____

Șef IMSP CS Cahul: Hagioglo Alexandru _____

