

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea Reactivi, piese de schimb, consumabile de laborator, vesela și articole de ustensilă, filme radiologice pentru aparatul digital și articolelor parafarmaceutice.
(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitație Deschisă
(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.	33000000-0	Lotul I: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)					
		ALT (TGP), set R (5 x 125 mL)	set	10	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.		
		AST (TGO), set R (5 x 100 mL)	set	15			
		Bilirubina totală și bilirubina directă, set BT R1 (1 x 100 mL); BD R1 (1 x 100 mL); R2 (1 x 50 mL)	set	10			
		Albumina, set R (1 x 125 mL), cu standard	set	2			
		Calciu Arsenazo, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	4			
		Creatinina Jaffe, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	14			
		Gamma GT, set R (4 x 62,5 mL)	set	10			

Fier (Iron) Ferrene, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	5	<p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. 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>
Magneziu XB (Xylidyl), set R (2 x 100 mL), cu standard	set	5	
Fosfataza alcalină (ALP), set R (4 x 62.5 mL)	set	10	
Proteina totală serum (Biuret), set R (2 x 125 mL), cu standard	set	3	
Proteina totală urină (Pyrogallol), set R (2 x 125 mL), cu standard	set	2	
Fosfor, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	1	
Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC), set R1 (4 x 62.5 mL); R2 (2 x 26 mL), cu calibrator inclus pentru fiecare set	set	2	
Creatinin fosfo-kinaza MB (CK-NAC-MB), IFCC (immuno-inhibition), set R1 (4 x 62.5 mL); R2 (2 x 26 mL), cu calibrator inclus pentru fiecare set	set	1	
Trigliceride SL, set R (6 x 100 mL), cu standard	set	6	
Amilaza SL, set R (2 x 50 mL)	set	12	
Lipaza SL, set R1 (4 x 9.2 mL); R2 4 x 3.6 mL), cu calibrator inclus pentru fiecare set	set	2	
Glucosa PAP SL, set R (4 x 250 mL), cu standard	set	5	
Urea SL, set R1 (5 x 125 mL); R2 (1 x 127 mL), cu standard	set	6	
Acid uric SL, set R (6 x 100 mL), cu standard	set	4	
Colesterol SL, set R (4 x 250 mL), cu standard	set	8	
HDL colesterol, set R1 (240 mL); R2 (1 x 60 mL), cu calibrator inclus pentru fiecare set	set	10	
LDL colesterol, set R1 (11 mL); R2 (2 x 14 mL), cu calibrator inclus pentru fiecare set	set	10	
IgA 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1	
IgG 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1	
IgM 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1	
Hemoglobina glicozilată (HbA1C) reagent, set R1 (1 x 24 mL); R2a (1 x 7.6 mL); R2b (1 x 0.4 mL); R3 (4 x 25 mL)	set	25	
Hemoglobina glicozilată (HbA1C) calibrator, set 4 nivele calibratori a câte 0,5 mL (4 x 0.5 mL)	set	3	
Hemoglobina glicozilată HbA1C control, set nivel scăzut (L) și nivel patologic înalt (H), fiecare a câte 0.5 mL (2 x 0.5 mL)	set	4	
Soluție pentru sistem (System Solution for ELITECH Clinical Systems Analyzers), 1L	lit	2	
Soluție concentrată de Hypoclorid 0.5%	lit	1	
Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman (ELICAL 2), set 4 x 3 ml	set	10	

		Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I. (ELITROL I), set 10 x 5 ml	set	10			
		Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II. (ELITROL II), set 10 x 5 ml	set	10			
		Valoarea estimativă lot I fără TVA				328585,0	
2.	330000 00-0	<u>Lotul II: Specificații standard a accesoriilor/consumabilelor/piese de schimb pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u>					
		Set de mentenanță anual pentru PRO M	set	1	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietății calitative produsului. cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.		
		Cuve pentru ser pentru PRO M, volum 2,5 ml, diametru 1,5 cm	buc.	8000			
		Valoarea estimativă lot II fără TVA				33100,0	
3.	330000 00-0	<u>Lotul III : Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Sysmex XN-1000, 5 DIFF producător Japonia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u>					
		Cellpack, DCL, soluție diluent, 20 litri	buc	25	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietății 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		
		Soluție Sulfolyser, 3 x 500 ml	buc	6			
		Soluție Lysercell WNR, 5 litri	buc	7			
		Soluție Lysercell WDF, 2 litri	buc	13			
		Soluție Fluorocell WNR, 2 x 82 ml	buc	3			
		Soluție Fluorocell WDF, 2 x 22 ml	buc	14			
		Soluție Cellclean, 50 ml	buc	12			
		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L1	flacon	12			

		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L2	flacon	12	prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific).		
		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L3	flacon	12	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.		
		Valoarea estimativă Lot III fără TVA			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.	238010,0	
4.	330000 00-0	Lot IV. 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.		
		Țoliclon anti-B, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)	ml	100	- 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-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 IV fără TVA				1690,0	
5.	330000 00-0	Lot V. Reagenți de hemostază și materiale de control pentru coagulometru Coatron X Eco Teco					
		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.		
		Set pentru determinarea fibrinogenului metoda Klauss – 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	Reagenți lichizi gata de lucru. Compatibil cu analizatorul coagulometru Coatron X Eco Teco.		
		Calibrator pentru determinarea fibrinogenului, metoda Klauss	set	1	Nota: 1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenii 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		
		Plasmă de control normală cu 7 parametri: APTT, PT, INR, PT	set	2			

		Quick, TT, Fibrinogen Klauss, compatibil cu coagulometrul Coatron X			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, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)	
		Plasmă de control patologică cu 7 parametri: APTT, PT, INR, PT Quick, TT, Fibrinogen Klauss, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	2		
		Cuve de reacție pentru Coagulometru optic COATRON X Eco Teco	buc	15000		
		Valoarea estimativă Lot V fără TVA				54900,0
6.	330000 00-0	Lot VI. Reagenți pentru investigații imunologice și izoserologice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
		CRP – Latex Cerințe generale* + notă** (metoda latex – 100 teste), control pozitiv și negatov inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	20	Cerințe generale* 1.Ofertantul prezintă certificatul CE sau echivalentul lui, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine.. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile depăștrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în termen de 5 zile din momentul luării deciziei. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 3. <i>Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sînt liofilizați.</i> Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,9%și specificitatea100%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, in afară de controlul pozitiv și negatov, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor. 4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă. Notă ** In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standartele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).	
		ASLO – Latex Cerințe generale* + notă** (metoda latex – 100 teste), control pozitiv și negatov inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	20		
		RF – Latex Cerințe generale* + notă** (metoda latex – 100 teste), control pozitiv și negatov inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	20		

		Valoarea estimativă Lot VI fără TVA				8100,0
7.	330000 00-0	Lotul VII: Specificatii standard a reagentilor, 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	200	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative 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, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
		Lichide de control în 2 nivele (patologic și normal)	set	4		
		Valoarea estimativă Lot VII fără TVA				31620,0
8.	337930 00-5	Lotul VIII: Consumabile, vesela și articole de ustensilă (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
		Peroxid de hydrogen 33%-35% ambalat 10 lit.	litri	30	Cerințe specifice: Vîrfuri, vîrfuri 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 căpac rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie. Cerințe p/u sonde, periute	1350,0
		Marker permanent pentru sticlă de laborator culoare negru / albastru/roșu	buc	200		1800,0
		Eprubetă cu clot activator, cu gel, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, etichetă pentru marcare, volum 4 ml	buc.	15000		59700,0
		Eprubetă cu anticoagulant K3EDTA, cu vacuum, capac	buc	15000		14400,0

	mov/violet, etichetă pentru marcarea, volum 2 ml			citologice, șervețelele îmbibate cu alcool – să poseze în mod obligator certificate de confirmare igienic. Recipiente pentru deșeurile de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.	
	Acid sulfosalicilic pentru determinarea proteinei urinare	kg	0,25		134,0
	Slaid planșete pentru citirea sedimentului urinar, prevăzut cu 10 camere de citire, grilaj de numărare, din masă plastică	buc.	5000	Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător.	30000,0
	RPR carbon (Test Reagin Plasma) 500 teste	set	8		1520,0
	Eprubete cu citrat Na 3,8% pentru hemostază, cu vacuum, capac albastru, volum 2 ml, cu etichetă pentru marcarea	buc.	1000	- 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.	1020,0
	Vîrfuri albe / galbene tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 0-200 mkl	buc.	80000		1376,0
	Vîrfuri albastre tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 100-1000mkl	buc.	5000		200,0
	TPHA (Diluent TPHA flacon cu volum de 20 ml; Test celule I și Test celule II de câte 9 ml fiecare; control pozitiv și negativ inclus în set 100 teste;	set	2		540,0
	Urorecoltoare (container pentru urină) prevăzute cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, cu gradăție și etichetă, nesteril	buc.	6000		6300,0
	Coprorecoltor, container pentru mase fecale, prevăzut cu colector / lopățică, capac roșu, volum 30 ml, cu etichetă pentru marcaj	buc.	1000		900,0
	Capilare pentru colectarea sîngelui capilar tip Kabe, cu capac roșu, prevăzute cu microtub pentru colectare cu K3EDTA, volum 100-150 mcl	buc.	2000		5400,0
	Pipete Pancenco, cu gradăție pronunțată	buc.	150		330,0
	Eprubete Eppendorf 1,5 ml, cu închidere fixă, gradate	buc.	2000		200,0
	Eprubete de centrifugă, conice din masă plastică, prevăzute cu gradăție, volum 10 ml	buc.	1000		300,0
	Higrometru / Psihrometru VIT II, cu verificare metrologică inclus	buc.	3		555,0
	Hîrtie de craft	kg	10		800,0
	Hîrtie de filtru	kg	5		400,0
	Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 20 litri	buc.	1500		5025,0
	Citrat de Sodiu, pulbere/ cristale pentru soluție de VSH, Na ₃ C ₆ H ₅ O ₇	kg	0,25		410,0
	Azopiram, set pentru determinarea hemoragiilor	set	3		144,0

		ocuite (reagent 1 - amidopirinum; reagent 2 - hidrocilorid de anilină) 50 ml				
		Pipete Pasteur, nesterile, din plastic, gradate, volum 3 ml	buc	1000		160,0
		Valoarea estimativă Lot VIII fără TVA				132964,0
9.	336000 00-6	Lotul IX: Produse parafarmaceutice				
		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "Lumed" 210mmx25-30 m (cu diametrul interior al rulonului 18 mm)	rul	100		2800,0
		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "EDAN SE-1201" cu dimensiunile 110mmx140mm cu 140-150 pagini	pac	120		5880,0
		Gel p/u ECO și USG 250ml	flacon	75		675,0
		Hirtie pentru printer ultrasonografic 110mmx18m calitate HG	rul	12		2136,0
		Tampon de masă plastică în eprubeta din polisterol cu eticheta în ambalaj individual, steril 12x140-150 mm	buc	2000	ambalaj individual, steril 12x140-150 mm	2040,0
		Garou hemostatic - elastic	buc	20	(din cauciuc, lungime 1400 mm)	1200,0
		Periuța endocervicală combinată p/u citologia (Cervex-Brush)	buc	1500	Ambalat individual, steril din plastic	1515,0
		Termometre ecologic cu alcool	buc	200		12400,0
		Valoarea estimativă Lot IX fără TVA				28646,0
10.	323541 00-0	Lotul X: Consumabile pentru aparat ECG (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
		Set electrozi ECG 4 cleste + 6 pare (adulți), reutilizabil	set	2	Cerințe: 1. Parte activa a electrodului din Ag/AgCl, 2. set electrozi 4 tip cleste (roșu, glaben, verde, negru) + 6 tip pare, 3. tip pacient adult și pediatric, 4. compatibil cu conectori ECG tip banana de diametru 3 și 4mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă a participantului *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va	
		Set electrozi ECG 4 cleste + 6 pare (pediatric), reutilizabil	set	1		

					prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	
		Valoarea estimativă Lot X fără TVA				1600,0
11.	330000 00-3	Lotul XI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru investigații imuno-diagnostice ELISA pentru Linia imunologică Semiautomată tip STAT FAX 4700, producător Awareness Technology Bio Tek Instruments (SUA), (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
		HBsAg, 96 teste	set	1	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, 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. 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). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
		HBsAB (anti HBsAg), 96 teste	set	1		
		HBcorAb (anti HBc), 96 teste	set	1		
		HCVAb (anti HCV), 96 teste	set	1		
		HDVAb, 96 teste	set	2		
		HBeAb/Ag, 96 teste	set	1		
		AFP, 96 teste	set	2		
		PSA, 96 teste	set	4		
		T3 total, 96 teste	set	5		
		T4 total, 96 teste	set	8		
		TSH, 96 teste	set	8		
		Anti TPO, 96 teste	set	4		
		Anti TG, 96 teste	set	2		
		Prolactina (PRL), 96 teste	set	2		
		Cortisol, 96 teste	set	1		
		Testosteron total, 96 teste	set	3		
		LH, 96 teste	set	1		
		FSH, 96 teste	set	1		
		Valoarea estimativă Lot XI fără TVA				57630,0

12.	330000 00-3	LOTUL XII. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT i1000SR Abbott, producător SUA, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
		Anti HCV RGT, 100 teste	set	3	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative 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, frigoriger sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
		Anti HCV CAL	set	1	
		Anti HCV CTL	set	1	
		HBsAg Qual II RGT, 100 teste	set	3	
		HBsAg Qual II CAL	set	1	
		HBsAg Qual II CTL	set	1	
		Anti HBs RGT, 100 teste	set	3	
		Anti HBs CAL	set	1	
		Anti HBs CTL	set	1	
		Anti HBc II RGT, 100 teste	set	3	
		Anti HBc II CAL	set	1	
		Anti HBc II CTL	set	1	
		HBeAg RGT, 100 teste	set	3	
		HBeAg CAL	set	1	
		HBeAg CTL	set	1	
		Anti HBe RGT, 100 teste	set	3	
		Anti HBe CAL	set	1	
		Anti HBe CTL	set	1	
		Estradiol RGT, 100 teste	set	1	
		Estradiol CAL	set	1	
		CEA 2 RGT, 100 teste	set	2	
		CEA 2 CAL	set	1	
		CA 125 RGT, 100 teste	set	2	
		CA 125 CAL	set	1	
		CA 15-3 RGT, 100 teste	set	2	
		CA 15-3 CAL	set	1	
		CA 19-9 RGT, 100 teste	set	2	
		CA 19-9 CAL	set	1	
		AFP RGT, 100 teste	set	2	
		AFP CAL	set	1	
		PSA total RGT, 100 teste	set	3	
		PSA total CAL	set	1	
		Total T3 RGT, 100 teste	set	3	
		Total T3 CAL	set	1	

		Total T4 CAL	set	1		
		TSH RGT, 100 teste	set	3		
		TSH CAL	set	1		
		Anti TPO RGT, 100 teste	set	3		
		Anti TPO CAL	set	1		
		Anti TG RGT, 100 teste	set	1		
		Anti TG CAL	set	1		
		Multichem IA Plus (Multichemistry Immunoassay Control) 3x4x5 ml	set	2		
		Trigger sol, (set 4x975 ml),	set	10		
		Pre-Trigger sol (set 4x 975 ml)	set	10		
		Con Wash Buff, (set 4 x 975 ml)	set	5		
		Probe Conditioner 4x25 ml,	set	2		
		Septums 200 teste, 4D1803	set	1		
		Reaction Vessels unit 8 x 500, RIBBED RV, Arhitect,	set	3		
		Valoarea estimativă Lot XII fără TVA				430634,0
13.	330000 00-3	Lot XIII . Specificații standard a accesoriilor/consumabilelor/piese de schimb pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT I1000sr Abbott, producător SUA, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
		Set de mentenanță pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT i1000SR Abbott	set	1	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietății calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.	
		Valoarea estimativă Lot XIII fără TVA				79531,0
		Valoarea estimativă în total fără TVA			1 427 010,00 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 solicitate: 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 legislații 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/Obligativitatea
1	DUAE	Semnat electronic	Obligativ
2	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic	Obligativ
3	Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8	Semnat electronic	Obligativ
4	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%: conform anexei nr.9 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției	Semnat electronic	Obligativ
5	Certificat a contului bancar	Semnat electronic	Obligativ
6	Specificația tehnică, conform anexei nr. 22	Semnat electronic	Obligativ
7	Specificația de preț, conform anexei nr. 23	Semnat electronic	Obligativ
8	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	Semnat electronic	Obligativ
9	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	Semnat electronic	Obligativ
10	Garanția de bună execuție în valoare de 5%: conform anexei nr.10 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției	Semnat electronic	Obligativ
11	Declarație	La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile	Obligativ
12	Notă	Contractul semnat va fi prezentat în decurs de 6 zile, după expirarea termenului de așteptare. În cazul în care acesta nu va fi însoțit de garanția de bună execuție – autoritatea contractantă își rezervă dreptul să facă uz de pct. 93 din prezenta documentație standard.	Obligativ la semnarea contractului
13	Declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la	Original, autentificat prin semnătura electronică	Obligativ la semnarea contractului

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.		
---	--	--

17. **Garanția pentru ofertă:** oferta va fi însoțită de o garanție pentru ofertă emisă de o bancă comercială conform anexei nr.9 din documentația standard sau garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, cuantumul 1%, conform următoarelor date bancare:
- Beneficiarul plății: IMSP Centrul de Sănătate Cahul
- Denumirea Băncii: MFTTCahul
- Codul fiscal: 1013603001636
- Contul de decontare: MD34TRPCCF518430D00157AA
- Notă Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP
18. **Garanția de bună execuție a contractului, după caz** emisă de o bancă comercială sau transfer la contul autorității contractante, cuantumul 5 %, conform următoarelor date bancare:
- Beneficiarul plății: IMSP Centrul de Sănătate Cahul
- Denumirea Băncii: MFTTCahul
- Codul fiscal: 1013603001636
- Contul de decontare: MD34TRPCCF518430D00157AA
- Notă Garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP
19. **Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânseși a procedurii negociate), după caz** __Nu se aplică__
20. **Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):** __nu se aplică__
21. **Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):** nu se aplică. ____
22. **Ofertele se prezintă în valuta** ____ lei MD. _____
23. **Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului:** __ cel mai mic preț pe lot la loturile 1,2,3,4,5,6,7,10,11,12,13 cel mai mic preț pe poziții la loturile 8 și 9 și corespunderea cerințelor solicitate
24. **Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:** nu se aplică.
25. **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 __
26. **Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
27. **Termenul de valabilitate a ofertelor:** ____ 60 zile. ____
28. **Locul deschiderii ofertelor:** ____ în SIA RSAP ____
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
29. **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.*
30. **Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:** ____ de stat. ____
31. **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)
32. **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
33. **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.
34. **Încăzul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:** ____ nu se aplică. ____

35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: N213 din 25.02.2022

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: _____ 2022__

37. 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

38. 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)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: Larisa Chiriac _____

Șef IMSP CS Cahul: Hagioglo Alexandru _____



L.Ș.