

# ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea Reactive și consumabile de laborator pentru anul 2024

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitatie Publică

(tipul procedurii de achiziție)

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

**Link-ul către planul de achiziții publice publicat:** urmează a fi introdus în planul de achiziții publice provizoriu pentru anul 2024.

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Spitalu Raional Cahul
2. IDNO:1009603003860
3. Adresa: mun.Cahul, str.Ștefan cel Mare,23
4. Numărul de telefon/fax: 0299/2-24-48
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: imspcahul@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): Autoritatea 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	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)	
	33600000-6	<b>Lotul 1: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, de tip închis</b>					
1.1		Soluție pentru spălare de sistem	L	5			
1.2		Hipoclorid 0,5%, soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	L	8			
1.3		ALT (TGP)	MI	6000			
1.4		AST (TGO)	MI	5000			
1.5		Bilirubina totala	MI	10000			
1.6		Bilirubina directa	MI	10000			
1.7		Albumina	MI	1000			
1.8		Calciu Arsenazo	MI	1000			
1.9		Creatinina Jaffe	MI	5000			
1.10		Gamma GT	MI	1000			
1.11		Fier	MI	1000			
1.12		Magneziu	MI	1500			
1.13		Fosfataza alcalină	MI	1000			

1.14		Proteina totală	MI	1000		
1.15		Fosfor	MI	500		
1.16		Creatinin fosfo kinaza (CK-NAC)	MI	750		
1.17		Creatinin fosfo kinaza MB (CK-NAC-MB)	MI	500		
1.18		CK-MB control	Set	1		
1.19		Trigliceride	MI	1000		
1.20		Amilaza	MI	4000		
1.21		Glucosa	MI	10000		
1.22		Urea	MI	6000		
1.23		Acid uric	MI	2500		
1.24		Colesterol	MI	1000		
1.25		Lactat dehidrogenaza (LDH)	MI	500		
1.26		Lipaza	MI	500		
1.27		HDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	7		
1.28		LDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	7		
1.29		Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent	Set	5		
1.30		Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator	Set	1		
1.31		Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut, și nivel patologic înalt	Set	1		
1.32		Transferin reagent	Set	2		
1.33		Ferritin reagent	Set	7		
1.34		Ferritin calibrator (IFRT-0042)	Set	2		
1.35		Protein IP calibrator (IPRO 0043)	Set	2		
1.36		Vitamina D reagent	Set	2		
1.37		Vitamina D control set (VITD 0049-Bi lewel controls)	Set	1		
1.38		Vitamina D calibrator set (VITD 0043)	Set	1		
1.39		Ig A reagent	Set	1		
1.40		Ig M reagent	Set	1		
1.41		Ig G reagent	Set	1		
1.42		CRP IP reagent	Set	15		
1.43		CRP IP control I (ICRP 0046)	Set	1		
1.44		CRP IP control II (ICRP 0047)	Set	1		
1.45		CRP IP calibrator (ICRP 0043)	Set	1		
1.46		ASLO reagent cu calibrator inclus	Set	3		
1.47		ASLO control I (IRCT 0046)	Set	1		
1.48		ASLO control I (IRCT 0047)	Set	1		
1.49		Rf reagent	Set	5		
1.50		Rf calibrator (IRFA 0042)	Set	1		
1.51		Proteina totală în urină (cu standart inclus)	Set	3		
1.52		Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman	MI	150		
1.53		Material de control pentru biochimie nivel I, bazat pe ser uman	MI	300		
1.54		Material de control pentru biochimie nivel II, bazat pe ser	MI	300		

		uman				
		<p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (<i>sistem închis</i>), de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer 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>				
		<b>Valoarea estimativă totală Lotul 1</b>				<b>500 000,00 fără TVA</b>
	33600000-6	<b>Lotul 2: Piese de schimb și consumabile/accesorii pentru analizator biochimic automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS de tip închis</b>				
2.1		Set de menenanță anual pentru PRO M	Set	1		
2.2		Set de menenanță anual pentru PRO XS	Set	1		
2.3		Set de menenanță anual pentru PRO XL	Set	1		
2.4		Cuve pentru analizatorul biochimic, vol. 1,5 ml	Buc	2000		
2.5		Flacoane din plastic pentru reactivi biochimici de 10 ml (ECS VIALS / CAPS 10 mL)	Set	1		
2.6		Flacoane din plastic pentru reactivi biochimici de 25 ml (ECS VIALS / CAPS 25 mL)	Set	1		
2.7		Adaptoare pediatrice pentru analizatoarele biochimice	Set	3		
		<p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.</p> <p>5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.</p>				
		<b>Valoarea estimativă totală Lotul 2</b>				<b>200 000,00 fără TVA</b>
	33600000-6	<b>Lotul 3: Specificații standard a reagenților pentru investigații hematologice pentru Analizator 5 Diff BC-5150 tip deschis.</b>				
3.1		Soluție Diluent (set 20 L canistra)	Set	55		
3.2		DIFF Lyse (set 500 mlx4) flacon	Set	20		
3.3		LH Lyse (set 100 mlx4) flacon	Set	20		
3.4		Probe Cleanser (set 50 ml) flacon	Set	35		
3.5		BC-5D Hight/Normal/Low/En 3 ml*3, flacon	MI	52,5		
		<b>Valoarea estimativă totală Lotul 3</b>				<b>270 000, fără TVA</b>
		<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Nota:</p> <p>1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător.</p> <p>2. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)</p>				

	33600000-6	<b>Lotul 4: Reagent, calibratori și material de control pentru Analizatorul Hematologic Automat SYSMEX XS-1000i, Producător Japonia de tip închis</b>					
4.1		Reagent Cellpack pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.	L	1300	"Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodiu chlorid 0,64%, Boric acid 0,10%, Sodiul tetraborat - 0,02%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferți cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
4.2		Reagent Stromatolyser-4DL pentru lizarea eritrocitelor și trombocitelor și diluarea leucocitelor.	L	60	"Ambalaj solicitat: 5 L Componența: Non-ionic surfactant 0,18%, Organic quaternary ammonium salt 0,08%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferți cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
4.3		Reagent Stromatolyser-4DS pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil.	MI	900	"Ambalaj solicitat: 42 ml Componența: Polymethine dye 0,002%, Methanol 3,00%, Ethylene glycol 96,90%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferți cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
4.4		Reagent Sulfolyser pentru lizarea eritrocitelor și măsurarea hemoglobinei.	MI	15000	"Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodiul lauryl sulphate 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferți cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
4.5		Detergent Cellclean pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.	MI	200	"Ambalaj solicitat: 50 ml Componența: Sodiul hypochlorite 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferți cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
4.6		Set control 5 DIFF în 3 nivele scăzut, normal, înalt ) 8 parametri.	MI	45	Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferți cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
		<b>Valoarea estimativă totală Lotul 4</b>					<b>190 000,00 fără TVA</b>
		<p>Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</li> <li>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</li> <li>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.</li> <li>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).</li> <li>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).</li> <li>6. Oferanții 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).</li> <li>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.</li> <li>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.</li> </ol>					
	33600000-6	<b>Lotul 5: Piese de schimb și consumabile/accesorii pentru analizator hematologic automat de tip închis, SYSMEX xi-1000</b>					
5.1		Set de mentenanță anual pentru Sysmex XS-1000i	Set	1			
		<b>Valoarea estimativă totală Lotul 5</b>					<b>15 000,00 fără TVA</b>
		<p>Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</li> <li>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</li> <li>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.</li> <li>4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.</li> <li>5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat</li> </ol>					
	33600000-6	<b>Lotul 6: Reagenți/consumabile de ionogramă și materiale de control pentru analizatorul automat</b>					

		<b>ionoselectiv EasyLyte</b>				
6.1		Soluție ionogramă/electroliți pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, cartuș 800 ml inclus, gata de lucru .	Buc	4		
6.2		Soluție enzimatică de spălare zilnică a analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, kit 100 ml	Buc	2		
6.3		Material de control în 3 nivele pentru analizorul EasyLyte K/Na	Set	2		
6.4		Set de mentenanță anual pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte, K/Na,	Set	1		
6.5		Solution valve	Buc	1		
6.6		Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „K”	Buc	1		
6.7		Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „Na”	Buc	1		
6.8		Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte de referință	Buc	1		
		<b>Valoarea estimativă totală Lotul 6</b>				<b>60 000, 00fără TVA</b>
		<p><b>Cerințe generale:</b> Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate. Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p><b>Notă:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător.</li> <li>2. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus.</li> <li>3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)</li> <li>4. Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contractului.</li> </ol>				
	33600000-6	<b>Lotul 7: Specificații standard a reagenților pentru investigații la sistemul de coagulare a sîngelui (hemostază)</b>				
7.1		Set pentru determinarea timpului de protrombin (PT) leofilizat, ambalaj 10fl x 10m l (set-2000 teste)	Set	4		
7.2		Set pentru determinarea fibrinogenului (FIB), leofilizat, ambalaj 10fl x 5 ml (set-2000 teste)	Set	2		
7.3		Set pentru determinarea D-dimer cantitativ	Set	40		
7.4		IBS Buffer pentru fibrinogen, 1fl 125ml (1000 teste)	Buc	5		
7.5		Set pentru determinarea timpului trombin (TT), leofilizat ambalaj 10fl x 2ml (set-800 teste)	Set	1		
7.6		Set pentru determinarea APTT-S +calciu, (APTV) lichid, ambalaj 5fl x 5ml ,5fl x 5ml calciu (set-800 teste)	Set	1		
7.7		Plasma de control normală human cu parametri PT, APTT, TT, FIB. Ambalaj 1ml.	MI	10		
7.8		Plasma de control patologica human cu parametri PT, APTT, TT, FIB. Ambalaj 1ml	MI	10		
7.9		Calibrator universal la PT, APTT, TT, FIB, Factors , PC, PS, AT, D-dimer pentru coagulometru. Ambalaj 1ml	MI	2		
7.10		Cuvete de reacție pentru coagulometru cu codul de bare originale de la producator	Buc	10000		
		<b>Valoarea estimativă totală Lotul 7</b>				<b>65 000, 00 fără TVA</b>

		<p><b>Cerințe generale:</b>  <b>Seturile de reagenți să fie în mod obligator compatibile aparatului de testare Thrombotimer II.</b>  Terminul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p><b>Nota:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător.</li> <li>2. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus.</li> <li>3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).</li> <li>4. Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contactului.</li> </ol>			
	33600000-6	<b>Lotul 8:Consumabile pentru analizatorul Stat Profile Prime Plus (Novabiomedical)</b>			
8.1		Stat Profile Prime Plus Micro Sensor Card with COOX, 100 teste	Buc	50	
8.2		Stat Profile Prime Plus Calibrator Catridge, 100 teste	Buc	22	
8.3		Stat Profile Prime Plus Auto QC Catridge, 160 teste	Buc	22	
8.4		Stat Profile Prime Plus Reference Sensor (w/W/R Pump Tubing (Clinical)	Buc	4	
8.5		Stat Profile Prime Plus, Card Blanc Renal Sensor Card	Buc	4	
		<b>Valoarea estimativă totală Lotul 8</b>			<b>440 000,00 fără TVA</b>
	33600000-6	<b>Lotul :Veselă și articole de ustensilă pentru laborator</b>			
9		Stilouri, (Ball point pens, Refillable, blue ink, non-corrosive nickel silver tip, 0,7 mm fine)	Buc	500	3000,00
10		Markere permanente pentru sticlă (pentru laborator) culoare negru (CD/DVD/BD)-PEN	Buc	100	1500,00
11		Set pentru determinarea Reticulocitelor în single capilar (capilare cu reagenți inclus albastru de crezil) 50 tuburi	Set	2	4000,00
12		Capilare pentru recoltarea sîngelui din deget cu capac atașat de tub (GK 150 EDTA 100 µl). Capillary blood collection system prepared for haematological analyses. Anticoagulant: EDTA (K2E). Fill volume 100 µl. Quantity/bag (pcs)-100.	Buc	3000	6000,00
13		Lanșete automate pentru recoltarea sîngelui din deget (MEDLANCE Safety&Comfort first plus). Universal, 21 G, 1,8 mm adîncimea de penetrare.	Buc	2000	3000,00
14		Lanșete automate pentru recoltarea sîngelui din deget (MEDLANCE Safety&Comfort first plus). Universal, 25 G, 1,5 mm adîncimea de penetrare.	Buc	1000	1500,00
15		Termohîrtie pentru analizator hematologic semiautomat, lățime 5,5 cm	Buc	250	2000,00
16		Salfete cu alcool (Salfete cu alcool 1. ambalaj-cutie vacuum de plastic cu orificiu în capac pentru posibilitatea utilizării individuale a unei bucăți 2. alcool 70 % izopropil 3. nu mai puțin de 100 salfete în cutie; 1 bucată- 1	Buc	50	3000,00

		cutie)					
17		Pungi pentru material biologic, din polietilenă, volum 7,5-8 litri. Obligatoriu de culoare galbenă, cu inscripția PERICOL BIOLOGIC!	Buc	2500		2500,00	
18		Hîrtie de kraft	Kg	10		2000,00	
19		Leucodif 200 (colorant pentru frotiu sanguin)	Set	2		3000,00	
20		Soluție Peroxid de hidrogen 32-35%	Kg	200		4000,00	
21		Control extern de calitate: Hematology, I level, Monthly ((RDW/IDR-SD, RBC/GR, RDW/IDR, MCHC, HGB, PLT/PLQ, MPV, MCV/VMG, HCT, WBC/GB, MCH/TCMH)	set	4		8000,00	
22		Control extern de calitate: Human Biochemistry Prevecal (ALT, Albumin, alfa-amylase, AST, Bilirubin (total and direct), Calcium, Chloride, Cholesterol, Cholinesterase, HDL-Cholesterol, CK, Creatinine, Acid Phosphatase, Alkaline Phosphatase, Phosphorus, Glucose, gamma-GT, Iron, LDH, LDL-Cholesterol, Lipase, Magnesium, Potassium, Proteins, Sodium, Triglycerides, Uric Acid and Urea)	set	1		4000,00	
23		Control extern de calitate: Rheuma Prevecal (Anti-StreptolysinO, C-Reactive Protein and Rheumatoid Factors)	set	1		3000,00	
24		Control extern de calitate: Proteins Prevecal (Immunoglobulins (A, G, M), Complements (C3 and C4), Transferrin, Ferritin, alfa1-Acid Glycoprotein and Prealbumin)	set	1		4000,00	
25		Control extern de calitate: Urine Prevecal (Albumin, alfa-amylase, Pancreatic alfa-amylase, Calcium, Chloride, Citrate, Creatinine, Phosphorus, Glucose, Magnesium, Potassium, Protein Urine, Sodium, Uric Acid and Urea)	set	1		3000,00	
26		Control extern de calitate: Coagulation Prevecal (APTT (Activated Partial Thromboplastin Time, Fibrinogen Clauss, Prothrombine Time (PT) and Thrombin Time (TT))	set	1		3000,00	
	33600000-6	<b>Lotul : Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din18.10.2010 )</b>					
27		Reagent monoclonal anti -AB, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	3		350,00	
28		Soluție cu putere ionică scăzută LISS, tip II, fl. 100 ml	Buc	1		2000,00	
29		Soluție Jelatin 10%	MI	300		2000,00	
		<b>Valoarea estimativă totală lei fără TVA</b>					<b>1 804 850,00</b>

**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: *Termenul de livrare la comandă, după necesități în termen de 10 zile pe parcursul anului 2024.***

**13. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2024.**

**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/Obligativitatea
1	DUAE	Semnat electronic	Obligativiu
2	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic	Obligativiu
3	Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8	Semnat electronic *Notă: Conform prevederilor pct. 53 Anexa nr. 1 al Ordinului MF115/2021, termenul pentru valabilitatea ofertelor se calculează din momentul termenului limită de depunere a ofertelor (data deschiderii inclusiv). În cazul în care se va indica un termen mai mic (inclusiv data în declarație va fi greșită, oferta va fi descalificată).	Obligativiu
4	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%: conform anexei nr.9 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției	Semnat electronic	Obligativiu
5	Certificat a contului bancar	Semnat electronic	Obligativiu
6	Specificația tehnică, conform anexei nr. 22	Semnat electronic	Obligativiu
7	Specificația de preț, conform anexei nr. 23	Semnat electronic	Obligativiu
8	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	Semnat electronic	Obligativiu
9	Lipsa datoriilor față de bugetul național	Valabil la momentul deschiderii ofertelor, eliberat de Inspectoratul Fiscal al RM, semnat electronic de către operatorul economic;	Obligativiu
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	Obligativiu
11	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Semnat electronic	Obligativiu
12	Declarație	La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile.	Obligativiu
13	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.	Obligativiu la semnarea contractului
14	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	Original, autentificat prin semnătura electronică	Obligativiu la semnarea contractului



	24.11.2020.		
15	Scrisoare de garanție că reagentii și consumabilele sunt compatibile	cu echipamentul beneficiarului și participantul garantează prin asumarea de răspundere financiară deplină în cazul defecțiunilor produse echipamentului beneficiarului cauzate de calitatea insuficientă a reagentii și consumabilelor original – confirmate prin semnătura electronică a Participantului;	Obligatori

**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 Spitalul Raional Cahul**
- Denumirea Băncii: **BC'Victoriabank'S.A. fil.nr.9 Cahul**
- Codul fiscal: **1009603003860**
- Contul de decontare: **MD39VI000000022514095MDL**
- Contul bancar: **VICBMD2X871**
- 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 Spitalul Raional Cahul**
- Denumirea Băncii: **BC'Victoriabank'S.A. fil.nr.9 Cahul**
- Codul fiscal: **1009603003860**
- Contul de decontare: **MD39VI000000022514095MDL**
- Contul bancar: **VICBMD2X871**
- Notă Garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP

**19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz:** Termenul de depunere a ofertelor va constitui 20 de zile în conformitate cu prevederile art. 47 alin. (2) din Legea 131/2015 privind achizițiile publice.

**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, fără TVA, pe lotul întreg și corespunderea cerințelor solicitate pentru loturile 1-8; cel mai mic preț, fără TVA, pe poziții și corespunderea cerințelor solicitate pentru celelalte loturi.*

**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: *Conform SIA RSAP*
- pe: *Conform 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 calendaristice*

**28. Locul deschiderii ofertelor:** *Conform 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: **limba 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. În cazul 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:**BAP nr.77 din 29.09.2023**
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:**conform SIA RSAP**
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	Da
Sistemul de comenzi electronice	Nu
Facturarea electronică	Da
Plățile electronice	Da

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**
39. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_

Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_ Vasile Rotaru.