

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reactivelor de laborator perioada anului 2023 prin procedura de achiziție a Concursului Cererea Ofertelor de Prețuri

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: IMSP CS Rezina
2. IDNO: 1007606007625
3. Adresa 5400 or. Rezina, str. Șciusev 5
4. Numărul de telefon/fax: 0254-2-28-97/2-52-88
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: cs.rezina@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): nu se aplică
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)
Lot. 1	Reactivi si material de control pentru analizatorul hematologic Mindray (sistem închis)					51354.12
1.1	33696500-0	M-30 Diluent set 20 lit. p/u Mindray	24	Set	set 1 x 20 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	19125.6
1.2	33696500-0	M-30 Lyse set 0.5 lit. p/u Mindray	13	Set	set 1 x 500 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	14126.84
1.3		M-30 RINCE set 5.5 lit. p/u	24	Set	set 1 x 5.5 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii	6954.48

	33696500-0	Mindray			să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
1.4	33696500-0	Probe cleanser fl. 50 ml p/u Mindray	10	flac	flac 1 x 50 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	2766.20
1.5	33696500-0	B-30 Material de control hematologic set 3 x 3,0 ml p/u Mindray	5	Set	set 9 ml (3 fl. x 3.0 ml). Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	8381.00
Lot. 2	Reactivi, calibratori si material de control pentru analizatorul biochimic A15 (sistem închis)					209694.41
2.1	33696500-0	AST/GOT set 250 ml	8	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	3678.56
2.2	33696500-0	ALT/GPT set 250 ml	8	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	3678.56
2.3	33696500-0	ALBUMIN set 250 ml	1	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	185.02
2.4	33696500-0	ALP-AMP set 100 ml	2	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 16ml + 2fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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	460.18

					de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
2.5	33696500-0	α-AMYLASE (DIRECT) set 100 ml	5	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 20 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	4324.75
2.6	33696500-0	BILIRUBIN (TOTAL) metoda DPD set 250 ml	7	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	1461.81
2.7	33696500-0	BILIRUBIN (DIRECT) metoda DPD set 250 ml	7	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	1491.00
2.8	33696500-0	CALCIUM-ARSENAZO set 500 ml	2	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	1047.48
2.9	33696500-0	CHOLESTERO L set 500 ml	7	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	4677.68
2.10	33696500-0	CHOLESTERO L LDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml	30	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 4 fl. x 20 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea,	54478.5

					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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
2.11	33696500-0	CHOLESTERO L HDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml	30	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 4 fl. x 20 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	32438.70
2.12	33696500-0	CREATININE set 500 ml	7	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	1821.40
2.13	33696500-0	GLUCOSE set 500 ml	8	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	2081.60
2.14	33696500-0	IRON- FERROZINE set 250 ml	1	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	652.79
2.15	33696500-0	MAGNESIUM (Magnesiu Xylidyl Blue) set 100 ml	2	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 16ml + 2fl x 10ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	297.36
2.16	33696500-0	PROTEIN (TOTAL) set 500 ml	2	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea,	740.70

					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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
2.17	33696500-0	PROTEIN (Urine/LCR, pirolgalol rosu) set 250 ml	2	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	468.60
2.18	33696500-0	CONTROL p/u Protein în urina set 20 ml	1	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 1 fl. x 20 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	345.82
2.19	33696500-0	PHOSPORUS (Fosfor) set 100 ml	1	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 3 fl. x 24ml + 2fl x 15ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	172.49
2.20	33696500-0	TRIGLYCERID ES set 500 ml	4	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	3065.56
2.21	33696500-0	UREA/BUN- UV set 250 ml	6	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	2809.14
2.22	33696500-0	URIC ACID set 500 ml	4	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 10 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie	3028.8

					compatibil cu analizorul A-15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
2.23	33696500-0	BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN) set 25 ml	2	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	2648.76
2.24	33696500-0	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM Normal (HUMAN) set 25 ml	2	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	2648.76
2.25	33696500-0	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM Patologic (HUMAN) set 25 ml	2	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	2648.76
2.26	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set 72 ml	14	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 1 x 60 ml +1 x 12ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	74156.32
2.27	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL) set 0,5 ml	2	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 1 x 0,5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	1011.56
2.28	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED) set 0,5 ml	2	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 1 x 0,5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, Date de identitate (denumirea,	1011.56

					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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
2.29	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR)STANDAR set 25 ml	1	Set	ambalaj standard p/u A 15, set 4 x 0,5 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A 15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A 15, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	2162.19
Lot. 3	Reactivi, calibratori si material de control pentru analizatorul de hemostaza Clindiag C02					4338.16
3.1	33696500-0	Set pentru determinarea tipului de protrombina	220	ml	Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, 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, Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de zece zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	1419.00
3.2	33696500-0	Set pentru determinarea Fibrinogenului	30	set	Set pentru determinarea fibrinogenului, set 60 teste	1620.00
3.3	33696500-0	Plasmă de control normal 4 parametri	12	ml	Plasma de control normal 4 parametri,flacon 1 ml.	560.16
3.4	33696500-0	Plasmă de control pathologic 4 parametri	12	ml	Plasma de control patologica 4 parametri,flacon 1 ml.	560.16
3.5	33696500-0	Plasmă de Calibrare pentru coagulometru CA-02	2	ml	Plasma de calibrare	178.84
Lot 4	Reactivi pentru analizatorul de urina DIRUI H 500					37967.10
4.1	33696500-0	Teste pentru 11 parametri pentru analizatorul Dirui H 500	110	Set	Setul contine 100 teste pentru 11 parametri	36804.90
4.2	33696500-0	Control pentru analizatorul de urină DIRUI H 500, set	4	Set	Lichid gata pentru folosire(cu nivel normal si patologic)	1162.20
Lot 5	Reactivi si control pentru determinarea sifilisului					2250.00
5.1	33696500-0	Antigen cardiolipinic pentru Reacția de microprecipitare de determinarea a sifilisului	1	set	set 70 ml cu control pozitiv si negativ	2250.00
Lot. 6	Expres teste					1040.00
6.1	33696500-0	Expres teste pentru	80	teste	Cerinte generala.Teste ambalate individual.Teste cu detectia pina la 0,3 mg/l1	1040.00

		Troponina I				
Lot. 7	Expres teste					34480.00
7.1	33696500-0	Expres teste pentru Troponina I	20	teste	Cerinte generala.Teste ambalate individual.Teste cu detectia pina la 0,3 mg/1l	34480.00
Lot 8	Probe reumatice					4313.50
8.1	33696500-0	ASLO-LATEX	4	set	<p>Ambalaj standard: Reactiv: Suspensie de particule de latex acoperite cu streptolizina O, azida de sodiu 0.95 g/L, tampon clorura de amoniu 200 mmol/L, pH 8.2 - 1 x 8mL, Control negativ : Ser continand ASLO < 200 UI/mL - 1 x 1 mL, Control pozitiv: Ser uman continand ASLO > 200 UI/mL - 1 x 1 mL, Carduri test(cu slide-uri) - 6 buc, Betisoare amestecatoare - 1 x 150, Reactivii sa dispuna de certificat, sau declaratia CE, Reactivii sa fie obligatoriu in ambalajul producatorului, Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set, Toate pozitiile lotului sa fie produse de același producător.</p> <p>– Detectabilitate: 200 UI/mL ASLO, utilizand un standard intern trasabil la Biological Reference Material BCR 97/662 (National Institute for Biological Standards and Control, UK). Valoarea de granita (cut-off value) poate varia cu pana la 25% depinzand de variatiile incontrolabile ale procedurii si de experienta de citire a operatorului.</p> <p>– Efect de imprastiere (zona): Valorile fals negative datorate efectului de concentratie ridicata sunt absente cel putin pana la 800 UI/mL ASO.</p> <p>– Interferente: Hemoglobina (5 g/L), bilirubina (15 mg/dL), factorul reumatoid (300 UI/mL) si lipemia (5 g/L) nu interfera. Alte medicamnte sisubstante pot interfera</p>	1276.00
8.2	33696500-0	CPR-LATEX	5	set	<p>Ambalaj standard: Reactiv: Suspensie de particule de latex acoperite cu anticorpi anti CRP umana, azida de sodiu 0.95 g/L - 1 x 8mL, Control negativ : Ser continand CRP <6 mg/L - 1 x 1 mL, Control pozitiv: Ser uman continand CRP>6 mg/L - 1 x 1 mL, Carduri test(cu slide-uri) - 6 buc, Betisoare amestecatoare - 1 x 150, Reactivii sa dispuna de certificat, sau declaratia CE, Reactivii sa fie obligatoriu in ambalajul producatorului, Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set, Toate pozitiile lotului sa fie produse de același producător.</p> <p>- Detectabilitate: 6 mg/L CRP, utilizand un standard intern trasabil la Standard Reference Material BCR 470 (Institute for Reference Materials and Measurement, IRMM). Valoarea degranita (cut-off value) poate varia cu pana la 25% depinzand de variatiile incontrolabile ale procedurii si de experienta de citire a operatorului.</p> <p>– Efect de imprastiere (concentratie ridicata): Valorile fals negative datorate efectului de concentratie ridicata sunt absente cel putin pana la 250 mg/L.</p> <p>– Rezultate false: Rezultatele obtinute cu acest reactiv nu au aratat diferente semnificative prin comparatie cu reactivi de referinta. Detalii ale experimentelor comparative sunt disponibile la cerere.</p> <p>– Interferente: hemoglobina (5 g/L), bilirubina (15 mg/dL) si lipemia (5 g/L) nu interfera. Factorul reumatoid poate interfera (25 UI/mL). Alte medicamnte s substante pot interfera.</p>	1442.50
8.3	33696500-0	FR-LATEX	5	set	<p>Ambalaj standard: Reactiv: Reactiv: Suspensie de particule de latex acoperite cu gama-globulina umana, azida de sodiu 0.95 g/L, tampon glicina 100 mmol/L, pH 8.2 - 1 x 8mL, Control negativ : Ser continand RF <30 UI/mL. - 1 x 1 mL, Control pozitiv: Ser uman continand CRP>30 UI/mL - 1 x 1 mL, Carduri test(cu slide-uri) - 6 buc, Betisoare amestecatoare - 1 x 150, Reactivii sa dispuna de certificat, sau declaratia CE, Reactivii sa fie obligatoriu in ambalajul producatorului, Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set, Toate pozitiile lotului sa fie produse de același</p>	1595.00

					producător. - Detectabilitate: 30 UI/mL RF, utilizand un standard intern trasabil la WHO Reference Material W1066 (International Laboratory for Biological Standards, Amsterdam). Valoarea de granita (cut-off value) poate varia cu pana la 25% depinzand de variatiile incontrolabile ale procedurii si de experienta de citire a operatorului. - Efect de imprastiere(concentratie ridicata): valorile fals negative datorate efectului de concentratie ridicata sunt absente cel putin pana la 800 UI/mL RF. -Rezultate false:rezultatele obtinute cu acest reactiv nu au aratat diferente semnificative prin comparatie cu reactivi de referinta. Detalii ale experimentelor comparative sunt disponibile la cerere. - Interferente: hemoglobina (5 g/L), bilirubina (15 mg/dL) si lipemia (5 g/L) nu interfera. Alte medicamete s substante pot interfera.	
Lot 9						19800.00
9.1	33696500-0	Expres teste HBsAg	1000	test	Cerinte generale.Teste ambulate individual	6680.00
9.2	33696500-0	Expres teste Anti- HCV	800	test	Cerinte generale.Teste ambulate individual	13120.00
Lot 10						13085,00
10.1	33696500-0	Expres teste antigen H.Pylori	500	test	Cerinte generale.Teste ambulate individual	13085,00
Lot 11						90,00
11.1	33696500-0	Azopiram set 2 fl x 50 ml	2	Set	Set2 fl x 50 ml	90.00
Valoarea estimativă totală						377632,29

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidațilorși, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. _____
10. 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;
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant **nu sunt**
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite
(indicați se admitesau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: la comandarea beneficiarului și necesităților reale în decurs de 10 zile de la solicitarea cumpărătorului perioada 01.01.2023-31.12.2023
13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2023
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu se aplică
(indicațidasau)
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legisau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică
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 menționeazăinformațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelulminim/Obligativitatea
1	Firmularul DUAE	Original completat și confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului (se	Obligatoriu

		va prezenta la depunerea ofertei de catre ofertanti)	
2	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie eliberat de banca deținătoare de cont, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului	Obligatori
3	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor eliberat de Inspectoratului Fiscal de Stat	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului, valabil la data deschiderii ofertelor	Obligatori
4	Specificația tehnice	Anexa nr.23 Documentația Standart confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	Obligatori
5	Specificația de preț	Anexa nr.22 Documentația Standart confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	Obligatori
6	Dovada înregistrării persoanei juridice în conformitate cu prevederile legale din țara care ofertantul este stabilit	Certificat /Decizie de înregistrare a întreprinderii /extras din Registrul de Stat	Obligatori
7	Cerere de participare	Anexa nr.7 Documentația Standart confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	Obligatori
8	Declarație privind valabilitatea ofertei	Anexa nr.8 Documentația Standart confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	Obligatori
9	Declarația privind confirmarea identității beneficiarilor efectiv și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	In termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, ofertantul asociat desemnat câștigător va prezenta autorității contractante și Agenției Achiziții Publice Declarația Ordin nr 145 din 24.11.2020	Obligatori

17. Garanția pentru ofertă, după caz _____, cuantumul _____.

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz _____, cuantumul _____.

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): _____

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

22. Ofertele se prezintă în valuta _____ lei MD _____

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: _____

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

Nr.	Denumirea factorului de evaluare	Pondere%
-----	----------------------------------	----------

d/o		
	CRITERIU DE EVALUARE CEL MAI MIC PREȚ PE LOT	

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: *[ora exactă]* Conform SIA RSAP MTender
- pe: *[data]* Conform SIA RSAP MTender

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: 30 zile

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP MTender

(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 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): _____

34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____

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

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

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

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronic 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 (se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

Șef IMSP CS Rezina

S.Popov

L.Ș.