

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea Reactive și consumabile de laborator pentru anul 2023

(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 2023.

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	Lotul 1: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, de tip închis				
1.1		Soluție pentru spălare de sistem	L	8		
1.2		Hipoclorid 0,5%, soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	L	12		
1.3		ALT (TGP)	MI	8000		
1.4		AST (TGO)	MI	7000		
1.5		Bilirubina totala	MI	12000		
1.6		Bilirubina directa	MI	12000		
1.7		Albumina	MI	2000		
1.8		Calciu Arsenazo	MI	2000		
1.9		Creatinina Jaffe	MI	5000		
1.10		Gamma GT	MI	2500		

1.11		Fier	MI	2500			
1.12		Magneziu	MI	1500			
1.13		Fosfataza alcalină	MI	1500			
1.14		Proteina totală	MI	2000			
1.15		Fosfor	MI	1500			
1.16		Creatinin fosfo kinaza (CK-NAC)	MI	1000			
1.17		Creatinin fosfo kinaza MB (CK-NAC-MB)	MI	500			
1.18		CK-MB control	Set	1			
1.19		Trigliceride	MI	2500			
1.20		Amilaza	MI	8000			
1.21		Glucosa	MI	14000			
1.22		Urea	MI	6000			
1.23		Acid uric	MI	2000			
1.24		Colesterol	MI	3000			
1.25		Lactat dehidrogenaza (LDH)	MI	500			
1.26		Lipaza	MI	500			
1.27		HDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	9			
1.28		LDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	9			
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		Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman	MI	180			
1.33		Material de control pentru biochimie nivel I, bazat pe ser uman	MI	400			
1.34		Material de control pentru biochimie nivel II, bazat pe ser uman	MI	400			
		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(<i>sistem închis</i>), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 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.					
		Valoarea estimativă totală Lotul 1			400 000,00 fără TVA		
	33600000-6	Lotul 2: Piese de schimb și consumabile/accesorii pentru analizator biochimic automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS de tip închis					
2.1		Set de menținere anual pentru PRO M	Set	1			

2.2		Set de menetenanță anual pentru PRO XS	Set	1		
2.3		Set de menetenanță anual pentru PRO XL	Set	1		
2.4		Rotor cuveta pentru PRO M (3 rotore în set)	Set	8		
2.5		Rotor cuveta pentru PRO XS (15 rotore în set)	Set	5		
2.6		Cuve pentru analizatorul biochimic, vol. 1,5 ml	Buc	10000		
		<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>				
		Valoarea estimativă totală Lotul 2				200 000,00 fără TVA
	33600000-6	Lotul 3: Specificații standard a reagenților pentru investigații hematologice pentru Analizator 5 Diff BC-5150 tip deschis.				
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	Set	52,5		
		Valoarea estimativă totală Lotul 3				250 000, fără TVA
		<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, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)</p>				
	33600000-6	Lotul 4: Reagent, calibratori și material de control pentru Analizatorul Hematologic Automat SYSMEX XS-1000i, Producător Japonia de tip închis				
4.1		Reagent Cellpack pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.	L	900	"Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodium chloride 0,64%, Boric acid 0,10%, Sodium tetraborate - 0,02%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
4.2		Reagent Stromatolyser-4DL pentru lizarea eritrocitelor și trombocitelor și diluarea leucocitelor.	L	75	"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 ofertați 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	1320	"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 ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
4.4		Reagent Sulfolyser pentru lizarea eritrocitelor și măsurarea hemoglobinei.	MI	20625	"Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodium lauryl sulphate 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați 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 Compoziția: Sodiul hipoclorit 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor oferteți 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 oferteți cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
Valoarea estimativă totală Lotul 4						160 000, 00 fără TVA
		<p>Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperea 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. 				
	33600000-6	Lotul 5: Piese de schimb și consumabile/accesorii pentru analizator hematologic automat de tip închis, SYSMEX xi-1000				
5.1		Set de mentenanță anual pentru Sysmex XS-1000i	Set	1		
Valoarea estimativă totală Lotul 5						15 000,00 fără TVA
		<p>Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 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 				
	33600000-6	Lotul 6: Reagenți/consumabile de ionogramă și materiale de control pentru analizatorul automat ionoselectiv EasyLyte				
6.1		Soluție ionogramă/electroliti pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, cartuș 800 ml inclus, gata de lucru .	Buc	5		
6.2		Soluție enzimatică de spălare zilnică a analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, kit 100 ml	Buc	3		
6.3		Material de control în 3 nivele pentru analizorul EasyLyte K/Na	Set	2		
6.4		Set de mentenanță anual pentru analizatorul 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		
Valoarea estimativă totală Lotul 6						60 000, 00fără TVA
		<p>Cerințe generale:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, 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, frigoriifer 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.				
	33600000-6	Lotul 7: Specificații standard a reagenților pentru investigații la sistemul de coagulare a sîngelui (hemostază)				
7.1		Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) leofilizat, ambalaj 10fl x 10m l (set-2000 teste)	Set	8		
7.2		Set pentru determinarea fibrinogenului (FIB), leofilizat, ambalaj 10fl x 5 ml (set-2000teste)	Set	4		
7.3		IBS Buffer pentru fibrinogen, 1fl 125ml (1000 teste)	Buc	10		
7.4		Set pentru determinarea timpului trombin (TT), leofilizat ambalaj 10fl x 2ml (set-800 teste)	Set	1		
7.5		Set pentru determinarea APTT-S +calciu, (APTV) lichid, ambalaj 5fl x 5ml ,5fl x 5ml calciu (set-800 teste)	Set	1		
7.6		Plasma de control normală human cu parametri PT, APTT, TT, FIB. Ambalaj 1ml.	MI	5		
7.7		Plasma de control patologica human cu parametri PT, APTT, TT, FIB. Ambalaj 1ml	MI	5		
7.8		Calibrator universal la PT, APTT, TT, FIB, Factors , PC, PS, AT pentru coagulometru. Ambalaj 1ml	MI	2		
7.9		Cuvete de reacție pentru coagulometru cu codul de bare originale de la producator	Buc	18000		
		Valoarea estimativă totală Lotul 7				60 000, 00 fără TVA
		<p>Cerințe generale: Seturile de reagenți să fie în mod obligator compatibile aparatului de testare Thrombotimer II. 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: 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> <ol style="list-style-type: none"> 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. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus. 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). Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contactului. 				
	33600000-6	Lotul 8: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA				
8.1		HBs Ag (96 teste)	Set	8		4000,00
8.2		HBs Ab (96 teste)	Set	5		6000,00
8.3		HBc Ag +Ab (96 teste)	Set	2		4000,00
8.4		HBcor sumar (96 teste) (HbcAb)	Set	8		5000,00
8.5		HCV sumar (96 teste)	Set	5		5000,00

8.6		HDV sumar (96 teste)	Set	5		12000,00
8.7		D-dimer (cantitativ, ELISA)	Set	30		70 000,00
		<p>Cerințe generale: Termeul 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>Nota:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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. 2. În mod obligatoriu ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus. 3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc). 4. Ofertanții obligatoriu își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contactului. 				
	33600000-6	Lotul 9: Veselă și articole de ustensilă pentru laborator				
9.1		Teste pentru determinarea a 11 parametri în urină (Mission test): leucocite, nitrați, urobilinogen, protein. pH, eritrocite, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic. (100 teste/set)	Set	150		20000,00
9.2		Troponina T / I	Set	2000		23000,00
9.3		Microalbumină în urină, teste rapide	Set	500		2000,00
9.4		Markere permanente pentru sticlă (pentru laborator) culoare negru (CD/DVD/BD)-PEN	Buc	150		2 000,00
9.5		Proteina C reactivă, metoda latex, 100 teste	Set	65		10000,00
9.6		Factor Reumatoid, metoda latex, 100 teste	Set	10		2000,00
9.7		ASLO, metoda latex, 100 teste	Set	10		1000,00
9.8		Set pentru determinarea Reticulocitelor în single capilar (capilare cu reagenți inclus albastru de crezil) 50 tuburi	Set	1		1 000,00
9.9		Capilare cu anticoagulant K3 EDTA pentru recoltarea sîngelui din deget, vol 0,1ml (100 mcl)	Buc	5000		10000,00
9.10		Termohîrtie pentru analizator hematologic semiautomat PCE 210, lățime 5,5 cm	Buc	250		2000,00
9.11		D-dimeri casete	Set	3000		90000,00
9.12		Tamponașe cu alcool 70°, în ambalaj de plastic, container, prevăzut cu capac și rulare la folosire, fără evaporare	Set	100		1000,00
9.13		Ansă microbiologică nesterilă, din masă plastică	Buc	3000		1000,00
9.14		Cutii de incinerare material biologic, din carton, volum 7,5 litri. Obligatoriu de culoare galbenă, cu instripția PERICOL BIOLOGIC!	Buc	2500		20000,00
9.15		Pungi pentru material biologic, din polietilenă, volum 7-8 litri. Obligatoriu de culoare galbenă, cu instripția PERICOL BIOLOGIC!	Buc	2500		7000,00
9.16		Plășetă din polipropilen de culoare albă pentru aprecierea grupelor sanguine 10 probe simultan, cu godeurile adînci.	Buc	20		500,00
9.17		Hîrtie de filtru	Kg	25		3000,00
9.18		Hîrtie de kraft	Kg	10		2000,00
9.19		Leucodif 200	Set	2		2000,00

9.20	Lanțete (albastre) 21G automate (1,8mm), Lancets, pentru recoltarea singelui din deget la analiza generală a singelui	Buc	15000		16000,00
9.21	Slaid plnașete pentru citirea sedimentului urinar cu 10 locuri pentru citire, prevăzute cu grilaj (cameră de numărât)	Buc	7000		51000,00
9.22	Soluție Peroxid de hidrogen 32-35%	Kg	150		3000,00
9.23	Dozator multicanal (8 canale)	Buc	2		8000,00
9.24	Container deseuri medicale ascutite 5 L (căldărușe galbene din plastic)	Buc	5		1000,00
9.25	Container deseuri medicale ascutite 2 L (căldărușe galbene din plastic)	Buc	10		2000,00
9.26	Citrat de Natriu pentru determinarea VSH	Kg	0,5		1000,00
	Valoarea estimativă totală				1 532 500,00

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 2023.*

13. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 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

(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	Semnat electronic	Obligativiu

	1%: conform anexei nr.9 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției		
5	Certificat a contului bancar	Semnat electronic	Obligatori
6	Specificația tehnică, conform anexei nr. 22	Semnat electronic	Obligatori
7	Specificația de preț, conform anexei nr. 23	Semnat electronic	Obligatori
8	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	Semnat electronic	Obligatori
9	Lipsa datoriilor față de bugetul național	Valabil la momentul deschiderii ofertelor, eliberat de Inspectoratul Fiscal al RM, semnat electronic de către operatorul economic;	Obligatori
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	Obligatori
11	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Semnat electronic	Obligatori
12	Declarație	La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile.	Obligatori
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.	Obligatori 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 24.11.2020.	Original, autentificat prin semnătura electronică	Obligatori la semnarea contractului

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: MD39VI00000022514095MDL
- 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 1-7; cel mai mic preț, fără TVA, pe poziții și corespunderea cerințelor solicitate pentru loturile 8-9.*
- 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.83 din 21.10.2022
- 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: _____ **Lilia Postolachi.**