

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Reagenți și consumabile de laborator pentru anul 2019**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **COP**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Spitalul Clinic Municipal de Boli Contagioase de Copii**
2. IDNO: **1003600152570**
3. Adresa: **mun. Chișinău, Lomonosov 49**
4. Numărul de telefon/fax: **022-72-31-64**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **scmbcc@ms.md**
6. Adresa de e-mail sau de internet 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): **Instituția medico-sanitară publică**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

N r. d/ o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
		Pentru loturi 1-7			Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Reagenții să fie adaptați la Analizatorul SELECTRA PRO M ; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. Firma furnizor de reactivă să dispună de ingineri calificați, certificate de la producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor. Materialul de control să fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, să fie pe baza de ser uman, numărul de parametri să nu fie mai mic de 39. Prezentarea mostrelor obligatoriu pentru verificarea compatibilității cu Analizatorul biochimic automat Random	

					Acces „Selectra Pro M”	
		LOTUL 1				
3369650 0-0	Clor pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	3000	linearitatea 461,5mg/dL, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj:50-150ml	3000	
		LOTUL 2				
3369650 0-0	Proteina C reactiva pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	30	Certificat ISO al producătorului CE Marca	4200	
		LOTUL 3				
3369650 0-0	Colesterol LDL pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	80	linearitatea 1487,5mmol/L, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,5ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml	2240	
		LOTUL 4				
3369650 0-0	Material de control biochimic normal pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	300	Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 5 ml pînă la 10 ml	9000	
		LOTUL 5				
3369650 0-0	Material de control biochimic patologic indicii înalti pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	300	Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 5 ml pînă la 10 ml	9000	
		LOTUL 6				
3369650 0-0	Material de control biochimic patologic indicii jos pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	300	Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 5 ml pînă la 10 ml	9000	
		LOTUL 7				
3369650 0-0	Material de control pentru calibrarea investigațiilor biochimice pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	144	Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 3 ml pînă la 10 ml	12672	
	Pentru loturi 8-13			Consumabilele să dispună de certIFICATE internaționale ISO, TUV, CE Marca; Consumabilele să fie compatibili la Analizatorul SELECTRA PRO M ; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Consumabilele să fie obligatoriu în ambalajul producătorului si de la un singur producator.		

					Prezentarea mostrelor obligatoriu pentru verificarea compatibilitatii cu Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	
		LOTUL 8				
3369650 0-0	Soluție de spălare pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	litri	3	Certificat ISO al producătorului CE Marca Ambalaj: Flacoane cu volumul de la 0,5 L pînă la 1L	3150	
		LOTUL 9				
3369650 0-0	Soluție de sistem pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	litri	3	Certificat ISO al producătorului CE Marca Ambalaj: Flacoane cu volumul de la 0,5 L pînă la 1L	3150	
		LOTUL 10				
3369650 0-0	Eprubete pediatric 2 ml pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	buc	10000	Certificat ISO al producătorului CE Marca	6000	
		LOTUL 11				
3369650 0-0	Eprubete/Cuve 5 ml prelucrate cu anticoagulant pentru analizatorul Selectra ProM	buc	2000	Certificat ISO al producătorului CE Marca	3600	
		LOTUL 12				
3369650 0-0	Rotor chiuvetă pentru 48 reactii pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	buc	12	Certificat ISO al producătorului CE Marca	8040	
		LOTUL 13				
3369650 0-0	Set de mentenante pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M” PRO M /EL 200, 6003-383	set	1	Set de mentenante pentru PRO M /EL 200, 6003-383	19900	
		LOTUL 14				
3369650 0-0	Test strip-determinarea a 11 parametri în urină (blood, urobilinogen, bilirubina, proteina, nitriti, cetone, acid ascorbic, glucoza, pH, specific gravity, leucocite)	buc	7500	Certificat ISO al producătorului CE Marca	25500	
		LOTUL 15 Reagenți pentru Analizorul complet automat de hematologie PENTRA ES 60			Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, CE Marca; Reagenții să fie compatibili cu Analizorul complet automat de hematologie PENTRA 60; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului si de la un singur producator. Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați, certificate de la producătorul echipamentului pentru deservirea gratis a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor.	

					Prezentarea mostrelor la cerinta pentru verificarea compatibilitatii cu analizatorul. Kit-ul (setul) de mentenanță de la producătorul Analizorului complet automat de hematologie PENTRA ES 60 să fie inclus în preț. Mentenanța să fie efectuată de către inginerii autorizați de producătorul analizorului, inclusă în prețul ofertei.	
1	3369650 0-0	ABX Diluent, (canistră 20 L)	Buc	21	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: canistra 20 L	
2	3369650 0-0	ABX Lysebio - fl 0,4L	Buc	16	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 0,4 L	
3	3369650 0-0	ABX Eosinofix - fl 1 L	Buc	14	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L	
4	3369650 0-0	ABX Basolyse- fl 1 L	Buc	32	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L	
5	3369650 0-0	ABX Cleaner – fl 1 L	Buc	18	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L	
6	3369650 0-0	Difftrol N, 3 ml*2	Set	4	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml	
7	3369650 0-0	Difftrol L, 3 ml*2	Set	4	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml	
8	3369650 0-0	Difftrol H, 3 ml*2	Set	4	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml	
9	3369650 0-0	ABX Minocclair 400ml	Cut	3	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml	
		Total lotul				199074,00
		LOTUL 16: Consumabile și reagenți pentru analizatorul ionoselectiv K, Na, Easy Lyte plus (sistema de tip închis)			Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producator. Firma furnizator de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificate de la producătorul echipamentului pentru deservirea gratis a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor. Materialul de control sa fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, sa fiu pe baza de ser uman, numarul de parametri sa nu fie mai mic de 39.	
1	3369650 0-0	Electrod K	Buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV	
2	3369650 0-0	Electrod Na	buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV	
3	3369650 0-0	Soluție lichidă internă (Na, K) a electrolizilor	buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV	
4	3369650 0-0	Tub din silicon p-u reagenti, ser si deseuri	buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV	
5	3369650 0-0	Valva p-u dozarea reagentului, serului si deseurilor	buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV	
6	3369650 0-0	Material de control 3 nivele (L,N,H)	set	2	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV	

7	3369650 0-0	Pachet de reactive (Standart A, StandartB, solutie de spalare) 800 ml	buc	3	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV	
8	3369650 0-0	Solutie de spalare p-u fiecare zi (6*15 ml)	set	5	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV	
9	3369650 0-0	Termohirtie p-u analizator K/Na	buc	5	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV	
		Total lotul				42625,00
		LOTUL 17: Reagenti pentru analizator de gaze sanguine ABL80 (sistema de tip închis)			Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului si de la un singur producator. Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați, certificate de la producătorul echipamentului pentru deservirea gratis a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor. Materialul de control sa fie compatibil cu reactiivele respective care sunt solicitate, sa fiu pe baza de ser uman, numarul de parametri sa nu fie mai mic de 39.	
1	3369650 0-0	Casetă de senzori tip "SC80 50/30 Full OX, No QC3 sensor cassette", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	unitati	11	Casetă de senzori tip "SC80 25/30 Full OX, No QC3 sensor cassette", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	
2	3369650 0-0	Casetă de soluții, tip "ABL80 FLEX Solution pack CO-OX", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	set	17	Casetă de soluții, tip "ABL80 FLEX Solution pack CO-OX", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	
3	3369650 0-0	Soluție de calibrare, tip "S7770 tHb calibration Solution", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	set	1	Soluție de calibrare, tip "S7770 tHb calibration Solution", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	
4	3369650 0-0	Material de control, tip "QUALICHECK4+, level 2 YELLOW, box of 30 ampoules", compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	set	1	Material de control, tip "QUALICHECK4+, level 2 YELLOW, box of 30 ampoules", compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	
5	3369650 0-0	Chitul de mentenanța anuala, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	buc	1	Chitul de mentenanța anuala, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	
		Total lotul				198630,00
		Pentru loturi 18-41			Ofertantul prezinta certificatul CE,certificat de inregistrare si punere pe piata in tara de origine.Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat,marcat si etichetat de producator. Date de identitate (denumirea,numarul lotului,termenii de	

					<p>valabilitate,conditii de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator sa fie nu mai mic de 12 luni.</p> <p>De la operatorul cistigator in timp de 5 zile din momentul luarii deciziei, ofertantul sa asigure prezenta specialistului la procedurile de testare a monstrelor.In set sa fie prezenti toti reagentii necesari pentru reactie. Reagentii, solutiile din set sa fie lichizi si gata de lucru, in cazul cind nu sint liofilizati. Solutiile de lucru sa fie stabile mai mult de 30 zile. In instructiunea de folosire sa fie indicata specificitatea si sensibilitatea testelor, test sistemele sa fie cu sensibilitatea nu mai mica de 99.8%.Test sistemele sa contina nu mai putin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativa a anticorpilor. Setul sa contina control pozitiv si negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativa a antigenilor si anticorpilor.</p> <p>Seturile sa fie detasabile, posibilitatea de a rupe stripuri si de a folosi cite un godeu.Sa fie posibil de a testa cite o proba.</p>	
		LOTUL 18				
3369650 0-0	HBsAg	teste	384	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1920	
		LOTUL 19				
3369650 0-0	Anticorpilor către HBsAg	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1728	
		LOTUL 20				
3369650 0-0	Anticorpilor către HBc sumar	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1656	
		LOTUL 21				
3369650 0-0	Anticorpilor către HCV sumar	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	2016	
		LOTUL 22				
3369650 0-0	Anticorpilor către IgM HAV	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	2304	
		LOTUL 23				
3369650 0-0	Anticorpilor la infectia Epstein-Barr Virus EBV IgM	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	8160	
		LOTUL 24				

3369650 0-0	Anticorpilor la infecția Epstein-Barr Virus EBV/ VCAIgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	8160
	LOTUL 25				
3369650 0-0	Anticorpilor la Epstein-Barr Virus EBV /EAIgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	8160
	LOTUL 26				
3369650 0-0	Anticorpilor la Epstein-Barr Virus EBV - EBNA IgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	3480
	LOTUL 27				
3369650 0-0	Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgM	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	3480
	LOTUL 28				
3369650 0-0	Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	3480
	LOTUL 29				
3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la borelioza Lyme IgM (ELISA)	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	2880
	LOTUL 30				
3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la borelioza Lyme IgG (ELISA)	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	2880
	LOTUL 31				
3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la yersenioze IgM (ELISA)	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	3840
	LOTUL 32				
3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM diferici (ELISA)	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	2208
	LOTUL 33				
3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM pertusici (ELISA)	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	4032
	LOTUL 34				
3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgG pertusici (ELISA)	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	4032
	LOTUL 35				
3369650 0-0	Determinarea anticorpilor IgM anti HSV tip1/tip2	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	816
	LOTUL 36				
3369650 0-0	Determinarea anticorpilor IgG anti HSV tip1/tip2	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	816
	LOTUL 37				
3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM la oreion	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1728

		LOTUL 38				
3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgG la oreion	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1728	
		LOTUL 39				
3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM la rujeolă	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1728	
		LOTUL 40				
3369650 0-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgG la rujeolă	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set	1728	
		LOTUL 41				
3369650 0-0	Hemoglobin Drabkin 3x50 ml	fl	1	ISO-9001,BS EN ISO 9001: 1994 CE Marca	87	
		LOTUL 42				
3369650 0-0	Material de control hemoglobin 3 niveluri 5 ml	set	1	ISO; CE Marca	185	
		LOTUL 43				
3369650 0-0	Material Control suspensii pentru eritrocite min 2,5 ml	fl	3	ISO; CE Marca	780	
		LOTUL 44				
3369650 0-0	Material Control suspensii pentru leucocite min2,5 ml	fl	3	ISO; CE Marca	780	
		LOTUL 45				
3369650 0-0	Material Control suspensii pentru trombocite min 2,5 ml	fl	3	ISO; CE Marca	780	
		LOTUL 46				
3369650 0-0	Material Control calitate pentru determinarea proteinei în urina 3 nivele, 5x3ml	set	3	ISO; CE Marca	1650	
		LOTUL 47				
3369650 0-0	Azur-Eozin Romanovski, 1L	fl	1	ISO; CE Marca	261	
		LOTUL 48				
3369650 0-0	Ulei de imersie 100ml	fl	3	ISO; CE Marca	63	
		LOTUL 49				
3369650 0-0	Plasmă de control normal (nivel normal) Protrombin (fl 1ml)	fl	5	1 flx1ml	375	
		LOTUL 50				
3369650 0-0	Tromboplastină (Quic activity 14-18) 1gr, ISI nu mai mic de 1,1	fl	10	ISO; CE Marca	1080	
		LOTUL 51				
3369650 0-0	Transponder 500	set	12	ISO; CE Marca	25920	
		LOTUL 52				

3369650 0-0	Țoliclon Anti A 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca	50
	LOTUL 53				
3369650 0-0	Țoliclon Anti B 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca	50
	LOTUL 54				
3369650 0-0	Țoliclon Anti AB 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca	150
	LOTUL 55				
3369650 0-0	Țoliclon Anti D Super 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca	125
	LOTUL 56				
3369650 0-0	Acid acetic glacial	kg	0,5	ISO; CE Marca	30
	LOTUL 57				
3369650 0-0	Acid azatic H NO3	kg	0,5	ISO; CE Marca	25
	LOTUL 58				
3369650 0-0	Fenol (acid carbonic)	kg	0,5	ISO; CE Marca	50
	LOTUL 59				
3369650 0-0	Teste pentru determinarea corpilor cetonici în urină	teste	1500	ISO; CE Marca	600
	LOTUL 60				
3369650 0-0	Acid sulfosalicilic cu standard pentru determinarea proteinei în urină 600 ml	ml	7800	ISO; CE Marca	2808
	LOTUL 61				
3369650 0-0	Lamele 24x24 mm (set 100 buc)	set	22	24x24 mm (set 100 buc) Certificat calitate de la producător	154
	LOTUL 62				
3369650 0-0	Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 10 kg	buc	8	10 kg Certificat calitate de la producător	400
	LOTUL 63				
3369650 0-0	Eprubete K3EDTA 1,0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă	buc	8000	1,0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă Certificat calitate de la producător	4400
	LOTUL 64				
3369650 0-0	Eprubete coagulogramă Citrat Na 3,8% , volum singe 3ml	buc	1000	Coagulogramă Citrat Na 3,8%, volum singe 3ml Certificat calitate de la producător	750
	LOTUL 65				
3369650 0-0	Eprubete plastic conice cu capac, volum singe 8-10 ml	buc	10000	Plastic conice cu capac, volum singe 8-10 ml Certificat calitate de la producător	5000
	LOTUL 66				
3369650 0-0	Eprubete borosilicate pentru Stat-Fax	buc	2000	Pentru Stat-Fax Certificat calitate de la producător	1620
	LOTUL 67				
3369650 0-0	Marker p/u sticla, negru	buc	15	P/u sticla, negru	120
	LOTUL 68				

3369650 0-0	Plancete slaiduri pentru sedimentul urinei	buc	500	Certificat calitate de la producător	3250
	LOTUL 69				
3369650 0-0	Container pentru colectarea urinei 170 ml, nesteril cu capac	buc	18000	170 ml, nesteril cu capac Certificat calitate de la producător	36000
	LOTUL 70				
3369650 0-0	Container pentru colectarea maselor fecale, plastic, cu capac, cu lopațică, nesteril	buc	10000	Plastic, cu capac, cu lopațică, nesteril Certificat calitate de la producător	13000
	LOTUL 71				
3369650 0-0	Hîrtie de filtru	kg	2	Hîrtie de filtru	200
	LOTUL 72				
3369650 0-0	Dozator automat cu volum variabil 100-1000 mcl	buc	3	Volum variabil 100-1000 mcl	2805
	LOTUL 73				
3369650 0-0	Dozator automat cu volum variabil 5-50 mcl	buc	3	Volum variabil 5-50 mcl Certificat calitate de la producător	2805
	LOTUL 74				
3369650 0-0	Dozator automat cu volum variabil 20-200 mcl	buc	3	Volum variabil 20-200 mcl Certificat calitate de la producător	2805
	LOTUL 75				
3369650 0-0	Dozator automat cu volum variabil 10-100 mcl	buc	3	Volum variabil 10-100 mcl Certificat calitate de la producător	2805
Valoarea estimativă totală					748384,00

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru mai multe loturi;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **25.02.2019-31.12.2019**

12. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2019**

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz):

(indicați da sau nu)

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):

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

15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Certificat de înregistrare a întreprinderii	Copie – emis de Camera Înregistrării de Stat, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligativiu
2	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – eliberat de banca deținătoare	Obligativiu

		de cont, confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	
3	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	Copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligativ
4	Licența de activitate	Copie – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.	Obligativ
5	Certificat CE / ISO	Copie - confirmată prin ștampila și semnătura Participantului;	Obligativ
6	DUAE	Original, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	Obligativ
7	Specificații de preț	Original, conform formularului F4.2, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligativ
8	Specificații tehnice	Original, conform formularului F4.1, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligativ
9	Formularul informativ despre ofertant	Original, conform F3.3, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligativ
10	Garanția pentru oferta	Original, conform formularului F3.2; confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Obligativ

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz: _____

17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): _____

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

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: _____

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor: **conform SIA RSAP**

22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare: *Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **45 zile**

24. Locul deschiderii ofertelor: **prin intermediul SIA RSAP**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. 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".

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **limba de**

stat

27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

28. 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

29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): _____

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

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

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **11.02.2019**

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

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se acceptă
sistemul de comenzi electronice	Se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

34. 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): _____

(se specifică da sau nu)

35. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: **Ludmila Bîrca**

L.Ș.