

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Programul Național de prevenire și control HIV-SIDA și ITS, conform necesităților IMSP Spitalul Dermatologic și Maladii Comunicabile pentru anul 2019 repetat

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
2. IDNO: **1016601000212**
3. Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**
4. Numărul de telefon/fax: **022 88 43 25, fax 022 88 42 45**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **www.capcs.md, office@capcs.md, dispozitive@capcs.md**
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **www.achizitii.md, www.capcs.md/dispozitive medicale/ anunțuri licitații**
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): **autoritate centrală de achiziție**
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:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire bunurilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Teste pentru determinarea HIV utilizând platforma GeneXpert				3185650

1	33100000-1	Xpert HIV-1 Viral Load, N10	Bucată	800.00	<p>Xpert HIV-1 Viral Load, N10 - Teste pentru determinarea cantitativă a HIV 1, compatibil cu platforma GeneXpert, Unitate de măsură 1 bucată= 1 cutie, Termenii de livrare :I tranșă – Iunie 2019 – 30% II tranșă – August 2019 – 30% III tranșă – Octombrie 2019 – 40% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 	
---	------------	-----------------------------	--------	--------	--	--

1	33100000-1	Xpert HIV-1 Qual, N10	Bucată	70.00	<p>Xpert HIV-1 Qual, N10 - Teste pentru determinarea calitativă a HIV 1, compatibil cu platforma GeneXpert, Unitate de măsură 1 bucată= 1 cutie, Termenii de livrare :I tranșă – Iunie 2019 – 50% II tranșă – Octombrie 2019 – 50% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 	
---	------------	-----------------------	--------	-------	---	--

1	33100000-1	Xpert Check, N5	Bucată	4.00	<p>Xpert Check, N5 - Teste de calibrare a modulelor compatibile platformei GeneXpert, Unitate de măsură 1 bucată= 1 cutie, Termenii de livrare :I tranșă – Iunie 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 	
2		Vârfuri pentru realizarea testelor molecular genetice si determinarea cantitativă a CD4				22800

2	33100000-1	Vârfuri sterile 10-100 ul	Bucată	5000.00	<p>Vârfuri sterile 10-100 ul - Vârfuri sterile cu filtru, ambalate în cutii per N96 bucăți, compatibile cu tipul de pipete DAC pette, eppendorf, Color Lenpipet. Termenii de livrare :I tranșă – August 2019 – 100%</p> <p>Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 	
2	33100000-1	Vârfuri sterile 100-1000 ul	Bucată	5000.00	<p>Vârfuri sterile 100-1000 ul - Vârfuri sterile cu filtru, ambalate în cutii per N96 bucăți, compatibile cu tipul de pipete DAC pette, eppendorf, Color Lenpipet. Termenii de livrare :I tranșă – August 2019 – 100%</p> <p>Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 	
3		Vacutainere pentru colectarea sângelui				44010

3	33100000-1	Vacutainer K3EDTA 1,0 ml	Bucată	500.00	<p>Vacutainer K3EDTA 1,0 ml - Eprubete tip vacutainer cu anticoagulant K3EDTA pentru colectarea sângelui la nou-născuți, cu capacitatea de 1,0 ml. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100%</p> <p>Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
3	33100000-1	Vacutainer K3EDTA 3,0 ml	Bucată	5000.00	<p>Vacutainer K3EDTA 3,0 ml - Eprubete tip vacutainer cu anticoagulant K3EDTA pentru colectarea sângelui, cu capacitatea de 3,0 ml. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100%</p> <p>Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.

3	33100000-1	Vacutainer K3EDTA 4.0 ml	Bucată	8000.00	<p>Vacutainer K3EDTA 4.0 ml - Eprubete tip vacutainer cu anticoagulant K3EDTA pentru colectarea sângelui, cu capacitatea de 4,0 ml. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
3	33100000-1	Ace cu holder maturi	Bucată	5000.00	<p>Ace cu holder maturi - Ace cu holder sterile ambalate individual compatibil cu p3.2 și 3.3, Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.

3	33100000-1	Ace cu holder copii	Bucată	500.00	<p>Ace cu holder copii - Ace cu holder sterile ambalate individual destinate pentru colectarea sângelui la nou-născuți și compatibil cu p3.1 Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <p>1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate).</p> <p>2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.</p> <p>3. Toate produsele ambalate de la producător.</p> <p>4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit.</p> <p>5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
4		Tuburi si boxe pentru congelare				28620
4	33100000-1	Cryotuburi 2,0 ml	Bucată	2000.00	<p>Cryotuburi 2,0 ml - Tuburi din plastic de 2,0 ml cu capac filetat rezistente la congelare -85oC, Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <p>1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate).</p> <p>2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.</p> <p>3. Toate produsele ambalate de la producător.</p> <p>4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit.</p> <p>5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	

4	33100000-1	Cryoboxe 9*9	Bucată	100.00	<p>Cryoboxe 9*9 - Boxe din plastic cu 81/100 de locuri delimitate integral și marcate cu numere, compatibile cu cryotuburile din p 4.1 și rezistente la - 85oC, Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <p>1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate).</p> <p>2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.</p> <p>3. Toate produsele ambalate de la producător.</p> <p>4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit.</p> <p>5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
4	33100000-1	Microtuburi 2,0 ml	Bucată	1000.00	<p>Microtuburi 2,0 ml - Tuburi din plastic cu volumul de 2,0 ml cu capac filetat, Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <p>1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate).</p> <p>2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.</p> <p>3. Toate produsele ambalate de la producător.</p> <p>4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit.</p> <p>5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
5		Alcool etilic, 70%				1620

5	33100000-1	Alcool etilic 70%	Bucată	25.00	Alcool etilic 70% - Alcool 70% pentru utilizarea în laborator la decontaminarea suprafețelor. Ambalat de la producător în 1L. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
6		Mănuși pentru efectuarea testării HIV				54000

6	33100000-1	Mănuși din nitril S	Bucată	5000.00	<p>Mănuși din nitril S - Mănuși din nitril mărimea S, fără pudră, ambalate a câte N100 per cutie. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.
6	33100000-1	Mănuși din nitril M	Bucată	30000.00	<p>Mănuși din nitril M - Mănuși din nitril mărimea M, fără pudră, ambalate a câte N100 per cutie. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.

6	33100000-1	Mănuși din nitril L	Bucată	5000.00	<p>Mănuși din nitril L - Mănuși din nitril mărimea L, fără pudră, ambalate a câte N100 per cutie. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 	
7		Hârtie de filtru				2700
7	33100000-1	Hârtie pentru mese 46X50 cm	Bucată	100.00	<p>Hârtie pentru mese 46X50 cm - Hârtie de filtru pentru utilizare în laborator, foi unice cu mărimea 46X50 cm. Ambalete cate 100 foi per cutie. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 	

8		Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază)				5224620
8	33100000-1	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază)	Bucată	200000.00	<p>Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază) - Principiul testului Presentarea trusei Sensibilitate Specificitate</p> <p>Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2</p> <p>Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge</p> <p>Bazat pe principiul reacției imunoenzimatice indirecte</p> <p>În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2</p> <p>Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge</p> <p>Numărul de manipulări minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv</p> <p>Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru</p> <p>Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatajului specil</p> <p>Truse conține toți reactivii și accesoriile necesare (dispozitiv cu test, lanțeta, șervețel cu alcool, pipeta și buffer diluant) pentru efectuarea testării</p> <p>Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală</p> <p>Durata testării – nu mai mult de 30 minute</p> <p>În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeul de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru.</p> <p>Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă.</p> <p>Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/50/100 dispozitive de testare. Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni.</p> <p>Sensibilitate > 99% Specificitatea > 98%</p> <p>Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <p>Cerințe tehnice suplimentare:</p> <p>1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate).</p> <p>2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de</p>	

					laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezența Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
9		Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge				51840
9	33100000-1	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge	Bucată	2000.00	<p>Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge - Principiul testului</p> <p>Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2 (test alternativ 1”alt producător” fata de cel de baza p.8 si din alternativa 2 p. 10)</p> <p>Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge</p> <p>Bazat pe principiul reacției imunoenzimatică indirecte</p> <p>În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2</p> <p>Prezentarea trusei</p> <p>Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge</p> <p>Numărul de manipulări minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv</p> <p>Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru</p> <p>Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatului specil</p> <p>Truse conține toți reactivii și accesoriile necesare pentru efectuarea testării</p> <p>Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală</p> <p>Durata testării – nu mai mult de 30 minute</p> <p>În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeul de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru.</p> <p>Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă.</p> <p>Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/50/100 dispozitive de testare.</p> <p>Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni.</p> <p>Sensibilitate > 99%</p> <p>Specificitate</p>	

					<p>Nu mai puțin de 99%. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <p>Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 	
10		Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge				64800
10	33100000-1	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge	Bucată	2000.00	<p>Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 ”alt producător fata de cel de baza si cel de baza p.8 si cel din alternativa 1 - p.9”) - Principiul testului</p> <p>Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2</p> <p>Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge</p> <p>Bazat pe principiul reacției imunoenzimatice indirecte</p> <p>În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2</p> <p>Prezentarea trusei</p> <p>Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge</p> <p>Numărul de manipulări minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv</p> <p>Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru</p> <p>Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatului specil</p> <p>Truse conține toți reactivii și accesoriiile necesare pentru efectuarea testării</p>	

				<p>Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală</p> <p>Durata testării – nu mai mult de 30 minute</p> <p>În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeul de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru.</p> <p>Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă.</p> <p>Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/50/100 dispozitive de testare.</p> <p>Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni.</p> <p>Sensibilitate > 99%</p> <p>Specificitate Nu mai puțin de 99%. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare:</p> <p>Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezența Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 		
11		Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV1 și HIV2 direct din sânge				21600

11	33100000-1	Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV1 și HIV2 direct din sânge	Bucată	100.00	<p>Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV1 și HIV2 direct din sânge - Principiul testului Testul de confirmare HIV 1/2 este un test imunocromatografic de o singură utilizare pentru confirmarea și diferențierea anticorpilor individuali la tipurile 1 și 2 ale virusului imunodeficienței umane (HIV-1 și HIV-2) în sângele integral al sângelui, sau probe de plasmă. Prezentarea trusei Testul rapid de confirmare utilizează proteina A de legare la anticorp, care este conjugat cu particule de colorant de aur coloidal ca conjugat și HIV-1 (p31, gp160, p24, gp41) și antigene HIV-2 (gp36, gp140), care sunt legate la faza solidă a membranei. eșantionul pacientului este aplicat bine la proba + BUFFER bine. Tamponul provoacă specimenul la fluxul lateral și facilitează legarea anticorpilor pacienți la antigenele imobilizate faza solidă. După ce eșantionul și tamponul au migrat pe banda de testare, suplimentar tampon este adăugat la BUFFER bine. Tamponul permite migrarea proteinei de aur coloidal A și promovează legarea sa la anticorpul pacientului.</p> <p>Într-o probă reactivă, anticorpul anti-HIV sunt capturați de antigenii imobilizați în Zona de testare (benzile de la 1 la 6): proteina de aur coloidal A prezentă în tampon se leagă de capturată, producând linii roz / violete în zona TEST.</p> <p>În absența anticorpilor HIV, nu există linii roz / violet în zona TEST. În ambele caz în care specimenul continuă să migreze de-a lungul membranei și de la imunoglobulina G pacientul se leagă de proteina A care este imobilizată în zona CONTROL (C); coloidal aurul Proteina A se leagă de IgG captat, producând o linie roz / violet în zona CONTROL (C).</p> <p>Această linie de control servește pentru a demonstra că specimenul și reactivii au fost corecte aplicate și au migrat prin dispozitiv. Kitul diagnostic prevăzut pentru 20 de dispozitive.</p> <p>Termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni. Sensibilitate = 100 % Specificitatea > 97% Termenii de livrare: Transa I 50% Iunie 2019, Transa II 50% August 2019</p> <p>Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de</p>
----	------------	--	--------	--------	--

				<p>calitate).</p> <p>2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de laborator).</p> <p>3. Marcajul IVD pentru teste de laborator.</p> <p>4. Toate produsele ambalate de la producător.</p> <p>5. Prezența Certificatelor de calitate per lotul distribuit.</p> <p>6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
12		<p>Metodă imunoenzimatică depistarea simultană a anticorpilor anti HIV-1 (grupul M și O), anti-HIV2 și a antigenului HIV 1 în ser sau plasmă sanguină umană.</p>			8700

12	33100000-1	Metodă imunoenzimatică depistarea simultană a anticorpilor anti HIV-1 (grupul M și O), anti-HIV2 și a antigenului HIV 1 în ser sau plasmă sanguină umană.	Bucată	1152	<p>Metodă imunoenzimatică depistarea simultană a anticorpilor anti HIV-1 (grupul M și O), anti-HIV2 și a antigenului HIV 1 în ser sau plasmă sanguină umană. - Principiul testului :Metodă imunoenzimatică depistarea simultană a anticorpilor anti HIV-1 (grupul M și O), anti-HIV2 și a antigenului HIV 1 în ser sau plasmă sanguină umană. Prezentarea trusei : Test imunoenzimatic pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV-1 (grupul M și O), anti-HIV2 și a antigenului HIV 1 în ser sau plasmă sanguină umană. Format de microplacă 96 godeuri demontabilă, divizată în 12 barete câte 8 godeuri</p> <p>Numărul de martori de control nu mai mic de 5 și nu mare de 6 pentru fiecare lot de lucru. Ambalaj per kit –cel mult 192 teste. Sensibilitate Evaluată conform cerințelor CE: 400 mostre pozitive HIV1, 100 pozitive HIV2 și 20 paneluri standardizate de seroconversie. Pentru antigenul p24 – limita de detecție a Ag HIV-1 – pînă la 25pg/ml Sensibilitate 100% la evaluare efectuată pe mostre confirmate ca pozitive la anticorpi anti-HIV. Specificitate Cel puțin 99,95% evaluată conform cerințelor CE: 5000 donatori neselectați, 200 pacienți clinici Sensibilitate = 100 % Specificitatea > 99.95% Termen de livrare Transa I 100% Martie 2019</p> <p>Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezentarea Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 	
13		Test imunoblot pentru confirmarea infecției cu HIV1 si HIV2				14230

13	33100000-1	Test imunoblot pentru confirmarea infecției cu HIV1 si HIV2	Bucată	36	<p>Test imunoblot pentru confirmarea infecției cu HIV1 si HIV2 - Principiul testului :Test imunoblot pentru confirmarea infecției cu HIV1 si HIV2</p> <p>Prezentarea trusei : Kitul conține plăci (tăvițe) de unică folosință cu compartimente pentru fiecare strip de nitroceluloză pentru realizarea reacției. Control intern anti Ig umană. Ambalaj – cel mult 18 teste în kit. Sensibilitatea cel puțin 96,5% evaluată conform cerințelor CE pe 200 mostre HIV1 pozitive, inclusiv mostre de la diferite stadii de infecție reflectând diferite mostre pozitive și 15 paneele de seroconversie. Specificitatea 100% evaluată conform cerințelor CE pe:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 200 mostre ale donatorilor - 200 mostre clinice, inclusiv femei gravide <p>50 mostre potențial interferente, inclusiv mostre cu rezultat indeterminat în alte teste de confirmare.</p> <p>Pozitive pentru anticorpii HIV-1:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un antigen HIV-1 (sgp120 sau gp41) este pozitiv ($\geq 1+$): maxim reactivitatea \pm este permisă pe o linie HIV-2 (sgp105 sau gp36). - Ambele linii antigenice HIV-1 (sgp120 și gp41) sunt pozitive ($\geq 1+$): o reacție maximă de 1+ este permisă pe o linie HIV-2 (sgp105 sau gp36). Pozitive pentru anticorpii HIV-2: - Un antigen HIV-2 (sgp105 sau gp36) este pozitiv ($\geq 1+$): maxim reactivitatea \pm este permisă pe o linie HIV-1 (sgp120 sau gp41). - Ambele linii antigenice HIV-2 (sgp105 și gp36) sunt pozitive ($\geq 1+$): o reactivitate maximă de 1+ este permisă pe o linie HIV-1 (sgp120 sau gp41). <p>Sensibilitate = 100 % Specificitatea pe probe clinice > 96.0% Specificitatea pe donatori > 96.5%</p> <p>Termen de livrare Transa I 100% Martie 2019 Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezența Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente
----	------------	---	--------	----	---

					tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	
14		CD4 rapid test				79030
14	33100000-1	CD4 rapid test	Bucată	600.00	<p>CD4 rapid test - Principiul testului Teste rapid pentru determinarea celulelor CD4 Prezentarea trusei Test rapid pentru detectarea numărului de copii CD4. Rezultatele sunt interpretate vizual prin compararea intensității culorii liniei de testare (T) cu linia de referință 350 sau 500. Cerințe tehnice suplimentare: Termen de livrare 100% August 2019</p> <p>Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
15		HLA* B 5701 Real time				48984
15	33100000-1	HLA* B 5701 Real time	Bucată	100.00	<p>HLA* B 5701 Real time - Principiul testului Test real time pentru determinarea alelei HLA* B 5701 Prezentarea trusei Testul HLA B * 5701 Real-TM se bazează pe două procese majore: izolarea ADN-ului genomic din specimene și amplificare în timp real cu primeri specifici alelelor. PCR în timp real. MATERIALE PREVĂZUTE Reactiv Descriere Volum, ml Cantitate PCR-mix-1-FRT HLA lichid limpede incolor 0,6 2 tuburi RT-PCR-mix-2-FL lichid limpede incolor</p>	

				<p>0,3 2 tuburi Polimerază (TaqF) lichid limpede incolor 0,03 2 tuburi TE-tampon lichid incolor incolor 0,07 2 tuburi ADN - ul de control pozitiv HLA B * 5701 și ADN uman (C +) lichid limpede incolor 0,2 1 tub Control negativ (C -) * lichid limpede incolor 0,5 4 tuburi monitorizarea intensităților fluorescenței permite detectarea acumulării produsului fără redeschiderea tuburilor de reacție după rulara PCR. Kitul HLA B * 5701 Real-TM PCR este o metodă calitativă test care conține IC Controlul intern (gena beta-globină umană), care permite controlul prezența materialului celular în kitul de extragere a probei și a ADN-ului. Termen de livrare 100% August 2019 ". Cerințe tehnice suplimentare: Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD, Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezența Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	
16		Depistarea Ag criptococcal			5400

16	33100000-1	Depistarea Ag criptococcal	Bucată	100	<p>Depistarea Ag criptococcal - Principiul testului: Teste rapid imunocromatografic pentru determinarea calitativă și semicantitativă a Ag criptococcal.</p> <p>Prezentarea trusei :Analiza fluxului lateral al antigenului criptococic este un test imunocromatografic pentru detectarea calitativă și semi-cantitativă a antigenului criptococ. Testul se bazează pe detectarea din sange a antigenului criptococcal si perioada de incubatie sw 10 min.</p> <p>Specificitate :NA Sensibilitate: NA Preț unitate :50** Cost total MDL :5 000</p> <p>Termen de livrare : 100% August 2019</p> <p>Cerințe tehnice suplimentare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 pentru IVD,Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. , precalificare OMS (pentru testele de laborator). 3. Marcajul IVD pentru teste de laborator. 4. Toate produsele ambalate de la producător. 5. Prezenta Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 6. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. 	
----	------------	----------------------------	--------	-----	--	--

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

1) Pentru toate loturile;

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: **livrarea va avea conform graficului de livrare pe parcursul anului 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): **nu**

(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): **nu se aplică**

(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 (DUAЕ, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	DUAЕ	Semnat și ștampilat de către operatorul economic	Obligativiu
2.	Oferta	Formularul F 3.1 – semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligativiu
3.	Specificații de preț	Formularul F 4.1 - semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligativiu
4.	Specificații tehnice	Formularul F 4.2 - semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligativiu
5.	Garanția pentru ofertă	Formularul F 3.2 – original	Obligativiu
6.	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.4) din documentatia Standard confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativiu
7.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	Obligativiu
8.	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.5) - original – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativiu
9.	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (F 3.3) - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativiu
10.	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situație financiară - Copie – confirmată prin semnătura și ștampila Ofertantului	Obligativiu
11.	Certificat de atribuire a contului bancar	–copie– confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativiu
12.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	–copie– eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativiu
13.	Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	- confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativiu
14.	Mostre	În timp de 5 zile operatorul economic/ofertantul trebuie să prezinte mostre pentru pozițiile indicate la solicitarea autorității contractante/beneficiarului.	Obligativiu

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): **solicitarea scrisă a beneficiarului**

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **pe lot la cel mai mic preț fără TVA cu corespunderea tuturor cerințelor.**

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:

- până la: [ora exactă] **10:00**

- pe: [data] **18.02.2019**

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: **120 zile**

24. Locul deschiderii ofertelor: **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:

Agencia 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: _____

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	Nu 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: _____

L.Ș.