

ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe
parcursul an. 2019
prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă**

- 1. Denumirea autorității contractante: IMSP SR Hîncești**
- 2. IDNO: 1003605151372**
- 3. Adresa: mun. Hîncești, str. M.Hîncu 238.**
- 4. Numărul de telefon/fax: (0269) 23235, 069302105.**
- 5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: srhincesti@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. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri :**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor olicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte), MDL
Lotul 1	33696500-0	Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra , Elliteh clinical Systems ,Olanda (tip închis)			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 a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.	350000,00
1.1	33696500-0	ASAT (GOT) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	7500		
1.2	33696500-0	ALAT (GPT) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	7500		
1.3	33696500-0	Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	1500		
1.4	33696500-0	Fosfataza alcalină (Alkaline-Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	750	3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.	

1.5	33696500-0	Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 50 ml., în set	mililitru	6000	<p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p> <p>5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul.</p> <p>6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare în conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotata cu echipament specific)</p> <p>8. 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 Iotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p>
1.6	33696500-0	Gamma-GT (Gamma-GT) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 62.5 ml., în set	mililitru	500	
1.7	33696500-0	Lipaza (Lipase) Flacoane cu volumul De la 5 ml pînă la 10 ml., în set	mililitru	200	
1.8	33696500-0	Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1000	
1.9	33696500-0	Bilirubina directa (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1000	
1.10	33696500-0	Creatinina+standart (Creatinine) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	4000	
1.11	33696500-0	Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	6000	
1.12	33696500-0	Calciu +st, (Calcium) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1500	
1.13	33696500-0	LDH+standart (LDH) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 62,5 ml., în set	mililitru	500	
1.14	33696500-0	Fier (Iron) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	3000	
1.15	33696500-0	Glucoza + standart (Glucose) HK Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	7500	
1.16	33696500-0	Magneziu - (Magnesium) +standart Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	250	
1.17	33696500-0	ProteinaTotală+std. (Total Protein) Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	3000	

1.18	33696500-0	Trigliceride+st. (Triglicerides) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 50 ml., în set	mililitru	2100	<p>9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>	
1.19	33696500-0	Uree color +std (Urea) Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	250		
1.20	33696500-0	Uree UV +std (Urea) Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	7500		
1.21	33696500-0	Acidul Uric +standart (Uric Acid) Flacoane cu volumul de la 25 ml pînă la 50 ml., în set	mililitru	2100		
1.22	33696500-0	LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	960		
1.23	33696500-0	HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	1200		
1.24	33696500-0	Creatinchinaza totală (Creatinkinas-totale) Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml., în set	mililitru	500		
1.25	33696500-0	Creatinchinaza MB Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml., în set	mililitru	1500		
1.26	33696500-0	Glucoza + standart (Glucose) PAP Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	3000		
1.27	33696500-0	Cloride + standart Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1250		
1.28	33696500-0	Control biochimic, ser Normal Flacoane cu volumul de la 1.0ml pînă la 5 ml., în set	mililitru	600		
1.29	33696500-0	Control biochimic, ser Patologic Flacoane cu volumul de la 1.0ml pînă la 5 ml., în set	mililitru	600		
1.30	33696500-0	Calibrator universal pentru teste biochimice Flacoane cu volumul de la 1.0 ml pînă la 3 ml., în set	mililitru	240		

1.31	33696500-0	Sol. Hemoglobin Concentrate Flacoane cu volumul de la 25ml pina la 50ml, în set	mililitru	100		
1.32	33696500-0	Control Hemoglobina glicozilata HbA1c FI. cu volum de la 0,5 pînă la 2,0 ml , în set	mililitru	12		
1.33	33696500-0	Calibratori 4 nivele hemoglobinei glicozilate(HbA1c) FI. cu volum de la 0,5 pînă la 2,0 ml , în set	mililitru	30		
1.34	33696500-0	Microalbumin 1P cu calibrator si control inclus FI. cu volum de la 10 pînă la 25 ml., în set	mililitru	132		
1.35	33696500-0	Soluție de sistem Flacoane cu volumul de la 500 ml pina la 1000 ml, în set	mililitru	12000		
1.36	33696500-0	Phosphor Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 125ml , în set	mililitru	1250		
1.37	33696500-0	Hemoglobina glucozilată Hb A1 FI de la 1 pînă la 32 ml, în set	mililitru	1400		
1.38	33696500-0	Set pentru determinarea alcool etanol Set (10ml x10) , în set	mililitru	500		
Lotul 2	33696500-0	Anti- HDV sumar Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. ELISA	buc	192	<p>1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3. Date de identitate (denumirea, numărul lotului ,seria, termenul 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4. La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure</p>	3600
Lotul 3	33696500-0	CPR-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	1400		2000
Lotul 4	33696500-0	ASLO-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	1400		2100
Lotul 5	33696500-0	RF-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	1400		1900
Lotul 6	33696500-0	D-Dimeri Cerințe generale*	buc	800		37000

		<p>+ Notă ** LATEX-TEST</p>			<p>prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8 %..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "- calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
--	--	---------------------------------	--	--	--	--

Lotul 7	33696500-0	Cercetarea sistemului de hemostază (cod CPV33696500) Pentru analizor semiautomat TROMBOSTA T (tip închis)			1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului ,seri3, termenul 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. La cerere de prezentat monster pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	90000,00
7.1	33696500-0	Tromboplastină cu activ. 14-18 sec, lichid .și ISI nu mai mic de 1,1 ,cu standart Flacoane cu volumul de la 5 ml pina la 10 ml	mililitru	5000	2. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru .	
7.2	33696500-0	Set p/u determinarea fibrinogenului, cu standart Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml	mililitru	200	3. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. Prezenta instrucțiunilor în limba de stat sau rusa .	
7.3	33696500-0	Plasma de control (4 parametri) Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml	mililitru	200	4. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setului .	
7.4	33696500-0	Cuve cu agitatoare metalice pentru reactii	buc	20000		
Lotul 8	33696500-0	Expres teste diagnostice p/u analiza de rutină a urinei (cod CPV 33696500-0) Pentru analizator urinei Urixon-500 „Machereu-Nagel" (tip închis)			1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Nota: ambalajul este solicitat în conformitate cu anexa Nr.3 al ordinului Nr 701 MS	112000,00
8.1	33696500-0	Proteine, glucoza, acid ascorb, nitrite, sânge, pH, bilirubină, urobilinogen ,leucocite, densitate, c	set	300		

		orpi cetonici Set-100teste				
8.2	33696500-0	Set de control cu 2 nivele+glucoza, și pH, pentru proteina urină cu 4 calibratori,(BM-control) FI 10 ml	set	6		
8.3	33696500-0	Set de control cu 2 nivele pentru proteina urinei fara calibratori,(BM-control) FI 10 ml	set	10		
8.4	33696500-0	Termohirtie p/u analizor urinei Urixon - 500	buc	200		
8.5	33696500-0	Set de control pentru testele expres Machereu-Nagel"	set	5		
8.6	33696500-0	Set pentru aprecierea proteinei în urină cu acid sulfosalicilic	set	7		
Lotul 9	33696500-0	Accesorii/consumabile /piese de schimb pentru aparatul,dispozitivul (Analizor Pro M Selectra ,Eliteh clinical systems , Olanda (tip închis)			Nota:Cerințe : 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințe CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a 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 sa fie autorizat de producatorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezenta instructiunii de utilizare a produsului , inclusiv și traducerea în limba de stat.	140000,00
9.1	33696500-0	Adaptor metalizat pentru eprubete pediatrice 2ml Corp metalizat	buc	50		
9.2	33696500-0	Eprubete polisterol 75 x 13 mm , volum 5ml	buc	50000		
9.3	33696500-0	Eprubete pediatrice pentru analizatorul biochimic Selectra Pro-M	buc	20000		
9.4	33696500-0	Rorot -cuveta Pro-M Selectra pentru 10000 reacții	set	10		
9.5	33696500-0	Butelii pentru reagenti Volum 25,0 ml	buc	300		
9.6	33696500-0	Butilii pentru reagent Volum 10,0 ml	buc	500		
9.7	33696500-0	Valva Block - pentru Pro M	buc	1		
9.8	33696500-0	Set de mentenanță mare	set	1		
Lotul 10	33696500-0	Accesorii/consumabile /piese de schimb pentru aparatul,dispozitivul : analizor de tip închis Medica "Easy Blood Gas"			Nota:Cerințe : 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințe CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs	79000,00

10.1	33696500-0	Pachet de soluții de lucru ,cod 6101 Pachet cu volum 800ml	buc	8	<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 sa fie autorizat de producatorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.</p> <p>5. Prezenta instrucțiunii de utilizare a produsului , inclusiv și traducerea în limba de stat.</p>	
10.2	33696500-0	Set soluție de spălare,cod 7118 Flacoane cu volum de 25ml,pina la 90ml	set	4		
10.3	33696500-0	Electrod PO₂,cod 6203	buc	1		
10.4	33696500-0	Electrod PCO₂, cod 6204	buc	1		
10.5	33696500-0	Electrod PH, cod 6201	buc	1		
10.6	33696500-0	Electrod referință,cod 6204	buc	1		
10.7	33696500-0	Tuburi pentru poma, de silicon,cod 6504	buc	1		
10.8	33696500-0	Ac de dozare	buc	1		
10.9	33696500-0	Capilare heparinizate pentru colectarea sîngelui capilar,cod 6503	buc	300		
10.10	33696500-0	Set de mentenanță (cod 6301)	set	1		
10.11	33696500-0	Set de control	buc	1		
10.12	33696500-0	Termopaper cod 6505	buc	30		
Lotul 11	33696500-0	Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul : Analizatorul hematologic automat PCE 210 (tip închis)			<p>Cerințe generale la lot:</p> <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 reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.</p> <p>4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p>	109000,00
11.1	33696500-0	Soluție de diluare butelie - 20 litri	litru	500		
11.2	33696500-0	(soluție de spălat) butelie-5litri	litru	50		
11.3	33696500-0	(soluție de spălat concentrat) 1fl*1litru	litru	2		
11.4	33696500-0	(reagent hemolizant) 1fl*500ml	litru	30		
11.5	33696500-0	Soluție de hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml	litru	10		
11.6	33696500-0	Pompă pentru PCE-210	buc	6		

11.7	33696500-0	Detector pentru PCE -210	buc	4	5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 6. 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).	
11.8	33696500-0	Set de control pentru PCE 3DIFF (Low, Normal, High) 2,5ml	set	40		
Lotul 12	33696500-0	Determinarea HAV IGM în ser ,test rapid <i>Cartuș,sensibilitate maxima</i>	buc	100	1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. Nota: ambalajul este solicitat în conformitate cu anexa Nr.3 al ordinului Nr 701 MS	1800,00
Lotul 13	33696500-0	Panel pentru determinarea Troponina I,CK-MB și mioglobina în ser /plazma, cu țel diagnostic al infarctului miocardic <i>Cartuș,sensibilitate maxima</i>	buc	1000		39000,00
Lotul 14	33696500-0	Cartus-test pentru determinarea microalbuminei în urina , test rapid <i>sensibilitate maxima</i>	buc	2500		11000,00
Lotul 15	33696500-0	Azur -Eozină Romanovski soluție, flacon din plastic volum 1L.	flacon	20		4300,00
Lotul 16	33696500-0	Reagenți și Consumabile pentru Analizatorul K/NA „Medica” „Eazy Lite” (tip închis)				71000,00
16.1	33696500-0	K/Na (soluție de spălat) Fl 100ml	flacon	4	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 a 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. 5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).	
16.2	33696500-0	Soluție pack K/Na 800 ml	buc	10		
16.3	33696500-0	Medica Quality Control 3 LEVEL (low,Normal, High)	set	2		
16.4	33696500-0	Termohîrtie pentru analizatorul K și Na	buc	20		
16.5	33696500-0	Tub din silicon pentru reagent, ser și deșeuri	buc	1		
16.6	33696500-0	Electrod K pentru analizatorul zonoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		
16.7	33696500-0	Electrod Na pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		

16.8	33696500-0	Electrod de referința pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	6. 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). 7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotata cu echipament specific) 8. 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. 9. 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.	
16.9	33696500-0	Soluție filing pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		
16.10	33696500-0	Soluție Valve pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		
16.11	33696500-0	Membrană assembly pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		
16.12	33696500-0	Soluție de spălat K,Na 50 ml	buc	1		
Lotul 17	33696500-0	Eprubeta Vacumata cu clot activator 6 ml (plastic)	buc	60000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	80000,00
Lotul 18	33696500-0	Termohirtie pentru analizatorul Hematologic PCE-210	buc	200		900,00
Lotul 19	33696500-0	Eprubete K3 EDTA 100 mkl. cu capilar pentru colectarea sîngelui la copii.	buc	5000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	13000,00
Lotul 20	33696500-0	Lancete sterile, ambulate cîte 1 unit. adaptate pentru glucometru -Smart	buc	4000		650,00

Lotul 21	33696500-0	Pahare din plastic elastic 200 ml,cu capac,e fileu, eticheta, nesterile, cu gradatie cu interval cu 10 ml.	buc	40000		71500,00
Lotul 22	33696500-0	Lancete automat pentru copii, înțepătura la adâncimea 1,5mm	buc	10000		15500
Lotul 23	33696500-0	Eprubete K3 EDTA, volum sânge 2,0 ml (plastic)capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă,vacutest	buc	25000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	23000,00
Lotul 24	33696500-0	Eprubete K3 EDTA, volum sânge 2.5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest	buc	25000		24000,00
Lotul 25	33696500-0	Salfete cu alcool 70% prelucrate cu unde Gamma, set, în cutie de masă plastic,150-200 buc în set	buc	2000	Cerințe p/u șervețelele înbivate cu alcool-să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic.	29000,00
Lotul 26	33696500-0	Sistema p/u VSH getabila,din 3 componente (eprubeta (plastic),capilarul,dop din cauciuc de la același producător), capilarele ambalate în cutii -ștativ	buc	20000		56500,00
Lotul 27	33696500-0	Cutii de incinerare de unica folosinta pentru colectarea deseurilor			Recipiente pentru deșeuri de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.	6500,00
27.1	33696500-0	Cutie de incinerare de unica folosinta ,volum 7,5 kg ,Pentru colectarea deseurilor	buc	1000		
27.2	33696500-0	Cutie de incinerare de unica folosinta ,volum 12 kg ,Pentru colectarea deseurilor infectioase ,rezultate din activitate medicala, cu saci din pelicolă rezistentă	buc	100		
Lotul 28	33696500-0	Containere sterile cu lopățică 30ml, cu etichetă (plastic)	buc	1000		1320,00
Lotul 29	33696500-0	Eprubete cu citrat de natriu, 3ml pentru hemostază, vacumate (plastic)	buc	15000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	15000,00
Lotul 30	33696500-0	Eprubete cu litiu, 9ml., vacumate (plastic)	buc	1000		2500,00
Lotul 31	33696500-0	Hîrtie de filtru	kg	10		800,00
Lotul 32	33696500-0	Eprubete pentru Stat-fax,borosilicate	buc	30000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	30000,00
Lotul 33	33696500-0	Eprubete 12ml, transparente (plastic), cu fund conic, cu dop	buc	30000		14600,00
Lotul 34	33696500-0	Containere din masă plastică pentru colectarea deșeurilor medicale, 3kg	buc	20	Recipiente pentru deșeuri de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.	350,00

Lotul 35	33696500-0	Vîrfuri				3800,00
35.1	33696500-0	Vîrfuri din plastic 0-200mkl (galben) de tip Gilson	buc	50000	1. Vîrfuri să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Lerippipet, prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	
35.2	33696500-0	Vîrfuri din plastic 100-1000mkl (albastre) de tip Gilson	buc	20000		
Lotul 36	33696500-0	Pipete din plastic, 2ml.	buc	2000		250,00
Lotul 37	33696500-0	Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat CELL-DYN Emerald 18(3 diff) Sistema închis			Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valabilitate. Calibratorii, standardele și controale trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevazute de producător (lafrigidier, frigifer sau încăperi dotate cu echipament.	47000,00
37.1	33696500-0	Emerald Cleaner RGT 960 ml	litru	13,44		
37.2	33696500-0	Emerald Diluent RGT, canisra 10l	litru	60		
37.3	33696500-0	Emerald HGB LYSE RGT 960 ml	litru	5,76		
37.4	33696500-0	Control pentru analizatorul Emerald CELL-DYN trei niveluri 3X2,5 ml	set	4		
37.5	33696500-0	CELL-DYN calibrator 2fl.x2,5 ml	set	1		
Lotul 38	33696500-0	Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat RUBY CELL-DYN (5 diff) (tip închis)			Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de	177000,00
38.1	33696500-0	Diluent Sheath , canistra 20l	litru	200		
38.2	33696500-0	Soluție WBC LYSE RGT 3,8 L	litru	45,6		
38.3	33696500-0	Soluție HGB NC LYSE 4L	litru	24		
38.4	33696500-0	Enzyme Cleaner CD 100 ml	litru	1		

38.5	33696500-0	Calibrator CELL-DYN RUBY	set	1	instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valabilitate. Calibratorii, standardele și controalele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (lafrigidier, frigoriger sau încăperi dotate cu echipament.	
38.6	33696500-0	Set de control HP CD 26 5diff cu trei niveluri	set	4		
Valoarea estimativă Totală						1666870,00

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

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: Ianuarie – decembrie 2019, în timp de 2-3 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale.

Ianuarie – decembrie 2019, în timp de 2-3 zile de la comanda beneficiarului, IMSP SR Hîncești, mun.Hîncești str.M.Hîncu 238.

DDP - Franco destinație vămuit

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

14. 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.	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii Participantului.	Da
2.	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	Da

		forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	
3.	Formularul ofertei completată în conformitate cu Formularul (F 3.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
4.	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare completată în conformitate cu Formularul (F 3.2)	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială; Termenul de valabilitate al garanției să fie egal cu termenul de valabilitate al ofertei (30 zile).	Da
5.	Specificații tehnice completată în conformitate cu Formularul (F 4.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
6	Specificații de preț completată în conformitate cu Formularul (F 4.2)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
7.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	- în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
8.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	- eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova, în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
9.	Actul care atestă dreptul de a livra	Copie – autorizației de la producător, confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	Da
10.	Ultimul raport financiar	- original (copie) confirmată cu semnătura și ștampila Participantului;	Da
11.	Certificatul de înregistrare în țara de origine	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului	Da
12.	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	– copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Da
13.	Licența de activitate	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, se prezintă atunci când activitatea lui se licențiază conform prevederilor legale	Da
14.	Garanție de bună execuție (F 3.3.)	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială;	Da
15.	NOTA	Prezentarea mostrelor la cererea Grupului de lucru IMSP SR de la operatorul economic câștigător în timp de 5 zile din momentul luării deciziei	Da

15. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Prețul cel mai scăzut

16. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: 14⁰⁰
- pe: indicată în SIA RSAP

17. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

18. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

19. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

Ofertele întârziate vor fi respinse.

20. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Română

21. 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

22. Garanția pentru ofertă: Oferta trebuie să fie însoțită de garanție pentru ofertă în valoare de 1 %. în formă de: garanție bancară sau transfer la contul autorității.

23. Garanției de bună execuție: 5% din valoarea contractului cu TVA

Conducătorul grupului de lucru: Petru Ciubotaru _____ L.Ș.

Ex:Victor Goroholschi

Tel: 0269 22634, 069302105.