

CERERE DE PARTICIPARE

Către: IMSP SR Hîncești

adresa: MD-3400, MOLDOVA, Hîncești, mun.Hîncești (r-l Hîncești), M.Hîncu, 238

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene și/sau SIA RSAP MTender, nr. ocds-b3wdp1-MD-1675162987359 din 03.03.2023, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2023

noi, SRL Biosistem mld, am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavînd obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 02.03.2023

Cu stimă,

Ofertant/candidat

SRL Biosistem mld

_____ *(semnătura autorizată)*

DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei

Către: IMSP SR Hîncești

adresa: MD-3400, MOLDOVA, Hîncești, mun.Hîncești (r-l Hîncești), M.Hîncu, 238

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea de:

"Achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2023"

prin procedura de achiziție - Licitatie deschisă Nr. ocds-b3wdp1-MD-1675162987359 din 03.03.2023

pentru o durată de 30 (treizeci) zile, respectiv până la data de 02.04.2023, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 02.03.2023

Cu stimă,

Ofertant/candidat

SRL Biosistem mld

(semnătura autorizată)

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție:		ocds-b3wdp1-MD-1675162987359 din 03.03.2023						
Obiectul achiziției:		Achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2023						
1	2	3	4	5	6	7	8	9
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
7.1	Lot 7 CERCETAREA FACTORILOR REUMATICI - METODA LATEX	CPR- Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE (100 PROBE/SET)	31086 ANTI-STREPTOLYSIN O (ASO) - SLIDE*	Spania	Biosystems	Marcaj: CE Metoda de determinare: AGLUTINARE RAPIDA - SEMICANTITATIVA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: CPR - +/- 6mg/l (5-10mg/l) ASLO +/- 70 IU/ml FR +/- 5-10 IU/ml Specificitatea diagnosticului 95-100% Sensibilitatea diagnosticului 95-100% Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.	Marcaj: CE Metoda de determinare: AGLUTINARE RAPIDA - SEMICANTITATIVA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. MONOreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: CPR - +/- 6mg/l (5-10mg/l) ASLO +/- 70 IU/ml FR +/- 5-10 IU/ml Specificitatea diagnosticului 95-100% Sensibilitatea diagnosticului 95-100% Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.	ISO, CE
7.2		ASLO-Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)	31012 C-REACTIVE PROTEIN (CRP) - SLIDE*	Spania	Biosystems	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 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 în limba de stat sau limba rusă.	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 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 în limba de stat sau limba rusă.	ISO, CE
7.3		RF- Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)	31014 RHEUMATOID FACTORS (RF) - SLIDE*	Spania	Biosystems	*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hirtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)	*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hirtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU) Numarul de teste în set - 150;	ISO, CE

32	Lotul 32	Eprubete din sticla pentru VSH cu citrat de Na – 3,8 % volum de 1.6 ml cu capac de cauciuc (SPECIFICATIE 8-120mm) pentru aparat automat	ESR Tubes (Specification 8*120mm)	China	Biobase	<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> <p>5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</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 in 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 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.</p> <p>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.</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> <p>5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</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 in 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 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.</p> <p>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.</p>	ISO, CE
----	----------	---	-----------------------------------	-------	---------	---	---	---------

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Poata Vitalie** În calitate de: **Administrator**

Ofertantul: **SRL Biosistem mld** Adresa: **str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău**

Specificații de preț

Numărul procedurii de achiziție:		ocds-b3wdp1-MD-1675162987359 din 03.03.2023										
Obiectul achiziției:		Achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2023										
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare	Cod CPV	Clasificatie bugetara (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
7.1	Lot 7 CERCETAREA FACTORILOR REUMATICI - METODA LATEX	CPR- Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE (100 PROBE/SET)	100	SET	181.97	196.53	18 197.00	19 653.00	Pe parcursul an. 2023, în timp de 3-5 zile de la comanda beneficiarului, IMSP SR Hîncești, mun.Hîncești str.M.Hîncu 238. DDP - Franco destinație vămuut	33600000-6	-	-
7.2		ASLO-Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)	30	SET	204.94	221.34	6 148.20	6 640.20		33600000-6	-	-
7.3		RF- Latex cu control NEGATIV SI POZITIV *CERINTE GENERALE(100 PROBE/SET)	30	SET	185.05	199.85	5 551.50	5 995.50		33600000-6	-	-
						TOTAL Lot	29 896.70	32 288.70				
32	Lotul 32	Eprubete din sticla pentru VSH cu citrat de Na – 3.8 % volum de 1.6 ml cu capac de cauciuc (SPECIFICATIE 8-120mm) pentru aparat automat	15000	buc	3.89	4.67	58 350.00	70 050.00		33696500-0	-	-
						TOTAL Lot	58 350.00	70 050.00				
TOTAL Oferta							88 246.70	102 338.70				

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Poiata Vitalie** În calitate de: **Administrator**

Ofertantul: **SRL Biosistem mld** Adresa: **str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău**

IDNO: 1010600028048;
adresa: str. Albișoara 16/1 of.7, or. Chișinău
tel. +373-22-808719, fax +373-22-808519
e-mail: biosistem.mld@gmail.com

**Către Grupul de lucru pentru evaluarea
Procedurii de achiziție Nr:
ocds-b3wdp1-MD-1675162987359 din 03.03.2023
din cadrul IMSP SR Hîncești**

DECLARAȚIE

Prin prezenta, SRL „Biosistem mld”, declara ca:

- Va prezenta mostre în timpul 3-5 zile după comandă, la solicitare

Data completării: 02.03.2023

Cu stimă,

Poiata Vitalie

Administrator

SRL Biosistem mld

(semnătura)

DECLARAȚIE
privind lista principalelor livrări/prestări efectuate în ultimii 3 ani de activitate

Nr	Obiectul contractului	Denumirea/numele beneficiarului/Adresa	Calitatea Furnizorului/Prestatorului ^{*)}	Prețul contractului/valoarea bunurilor/serviciilor livrate/prestate	Perioada de livrare/prestare (luni)
1	Achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an.2020	IMSP SR Hîncești MD-3400, MOLDOVA, Hîncești, mun.Hîncești (r-1 Hîncești), M.Hîncu, 238	contractant unic	32 250.00	1 an
2	Achiziționarea centralizată a reagenților imunologici conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate (CAPCS)	contractant unic	459 353.93	1 an
3	Achiziționarea centralizată a reagenților imunologici conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2023	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate (CAPCS)	contractant unic	305 965.75	1 an

Semnat:

Nume: Poiata Vitalie

Funcția în cadrul firmei: Administrator

Denumirea firmei: SRL „Biosistem-mld”