

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenților și consumabilelor pentru 2025, (Repetat 1)
prin procedura de achiziție Licitatie deschisă

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): **DA**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat:
https://www.crdm.md/pages/70/Licitatii_si_achizitii_publice.html

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală
2. IDNO:1003600150196
3. Adresa mun. Chișinău, str. C.Îrnav,13
4. Numărul de telefon/fax: 022888416,
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: crdm@ms.md, www.crdm.md.
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): Nu se aplica
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitate a de măsură	Cantitate a	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoare a estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Truse pentru extragerea, transcrierea și amplificarea acizilor nucleici				
1.1	336965 00-0	Trusă pentru transcrierea amplificarea, și detecția <u>calitativă a virusului hepatitei C</u>	Test	2000	1. Trusă pentru transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.	140000

					4. Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific. 6. Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml. 7. Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan). 8. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5. 9. Analiza și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fără calcule suplimentare. 10. În trusa sa fie inclus control negativ și pozitiv. 11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toată perioada valabilității.	
1.2	336965 00-0	Trusă pentru amplificarea și detecția <u>calitativă a virusului hepatitei B</u>	Test	3000	1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția virusului hepatitei B sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml. 7. Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan). 8. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5. 9. Analiza și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fără calcule suplimentare. 10. În trusa sa fie inclus control negativ și pozitiv. 11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toată perioada valabilității.	210000
1.3	336965 00-0	Trusă pentru amplificarea și detecția <u>calitativă a virusului hepatitei D</u>	Test	400	1. Trusă pentru transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality	33000

					Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ARN-ul specific. 6.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml. 7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan). 8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 9.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 11.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
1.4	336965 00-0	Trusă pentru transcrierea, amplificarea, și diferențierea genotipurilor <u>1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6</u> a virusului hepatitei C	Test	1100	1.Trusă pentru transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6 în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6 sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ARN-ul specific. 6.Sensibilitatea trusei cât mai mare. 7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan). 8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.	220000

					9. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare. 10. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv. 11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.	
1.5	336965 00-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția <u>cantitativă a virusului hepatitei D</u>	Test	1200	1. Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D să se efectueze în o singură reacție, în amplificator. 5. Să fie inclus obligator control intern și să se identifice în aceeași reacție cu ARN-ul specific. 6. Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml. 7. Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan). 8. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5. 9. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare. 10. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv. 11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.	420000
1.6	336965 00-0	Trusă pentru amplificarea și detecția <u>cantitativă a Citomegalovirusului</u>	Test	3000	1. Trusă pentru amplificarea și detecția cantitativă a citomegalovirusului în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția virusului să se efectueze în o singură reacție, în amplificator. 5. Să fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se	210000

					identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml. 7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan). 8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 9.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 11.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
1.7	336965 00-0	Trusa pentru detectarea Chlamydia trachomatis	Test	4500	1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Chlamydia trachomatis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea maxima. 7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	211000
1.8	336965 00-0	Trusa pentru detectarea Mycoplasma genitalium	Test	4000	1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Micoplasma genitalium în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.	188000

					5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea maxima. 7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
1.9	336965 00-0	Trusa pentru detectarea Ureaplasma urealyticum	Test	4500	1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Ureaplasma urealyticum în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea maxima. 7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10.Termen de valabilitate a truselor 12 uni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	211000
1.10	336965 00-0	Trusa pentru detectarea Gardnerella vaginalis	Test	3000	1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Gardnerella vaginalis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se	141000

					identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea maxima. 7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
1.11	336965 00-0	Trusa pentru detectarea Mycoplasma hominis	Test	1200	1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Mycoplasma hominis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea maxima. 7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	56000
1.12	336965 00-0	Trusa pentru detectarea Trihomonas vaginalis	Test	2800	1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Trihomonas vaginalis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 6.Sensibilitatea maxima.	131000

					7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
1.13	336965 00-0	Trusa pentru detectarea Neisseria gonorrhoeae	Test	100	1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Neisseria gonorrhoeae în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea maxima. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	4500
1.14	336965 00-0	Trusa pentru detectarea Candida albicans	Test	2200	1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Candida albicans în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea maxima. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru	103000

					amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
1.15	336965 00-0	Trusa screening pentru detectarea Virusului papilomei umane tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59,66,68) cu diferentierea tip 16,18	Test	2800	1. Trusă pentru amplificarea și detecția HPV în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea maximă. 7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	218000
1.16	336965 00-0	Trusa pentru detectarea și genotiparea Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59,66,68)	Test	1700	1. Trusă pentru amplificarea, detecția și genotiparea HPV în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea maximă. 7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.	340000

					8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
1.17	33696 500-0	Trusa pentru detectarea Citomegalovirusului	Test	3000	1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Citomegalovirus în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reactie, în amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea maxima. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	210000
1.18	336965 00-0	Trusa pentru detectarea si diferentierea HSV tip I,II	Test	3000	1. Trusă pentru amplificarea, detecția și diferentierea HSV tip 1,2 în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reactie, în amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea maxima. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.	156000

					9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
1.19	336965 00-0	Trusa pentru detectarea virusului Herpes tipul VI,	Test	600	1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Herpes tipul VI în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea maxima. 7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	42000
1.20	336965 00-0	Trusa pentru detectarea virusului Epstein-Barr,	Test	500	1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa virusului Epstein-Barr în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator. 5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea maxima. 7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.	35000

					10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	
1.21	336965 00-0	Trusa pentru detectarea Toxoplasma gondi	Test	400	1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Toxoplasma gondi în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator. 5. Să fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și să se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 6. Sensibilitatea maximă. 7. În instrucțiunea de utilizare a trusei să fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5. 8. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare. 9. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv. 10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	28000
1.22	336965 00-0	Truse extragere ADN din materialul biologic.	Test	10000	1. Reactivi pentru izolarea manuală ADN din materialul biologic: - racle de canal cervical, uretră la femei, barbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctivă, formațiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor și pielii, urină, LCR etc. 2. Trusa completă de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru. 3. Să nu necesite aparat suplimentar la cel existent în laborator. 4. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. 5. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.	250000
1.23	336965 00-0	Truse extragere ADN/ARN din materialul biologic.	Test	12000	1. Reactivi pentru izolarea totală, metoda manuală a AND/ARN din materialul biologic: plasma, serul sanguin, sânge integral, LCR, lavaje conjunctivale, racle orofaringiene, salivă, lichid amniotic, lapte matern, exudate, conținut vezicule și pustule, secreții și racle de mucoasă tractului urogenital, secreție de prostată, urină, ejaculate, materiile fecale. 2. Trusa completă de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru.	420000

					3. Sa nu necesite aparatul suplimentar la cel existent in laborator. 4. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 5. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.	
1.24	336965 00-0	Mediu de transport	Mililitru	4000	Mediu de transport cu mucolitic pentru transportarea si stocarea probelor biologice – raclaje de pe mucoase ale tractului urogenital, orofaringe, rect, conjunctivă a ochilor, precum și elemente erozive și ulcerative ale pielii umane. Ambalaj 50-100 mililitri. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare	48000
					Total	402550 0
2		Recipiente recoltare material biologic tractul urogenital				
2.1	336965 00-0	Recipiente recoltare material biologic tractul urogenital	Bucata	10000	1. Recipiente cu mediu de transport universal pentru colectarea, transportul, conservarea și depozitarea la congelator pe termen lung a probelor clinice care conțin viruși, bacterii, agenți patogeni ai infecțiilor urogenitale (Chlamydia, Mycoplasma și Ureaplasma etc.) 2. Aplicații – pentru testări PCR 3. Volum mediu de transport 2-3ml 4. Dimensiune recipient 12x80mm sau 12x100mm, tip conus.	200000
3		Perii citologice				
3.1	336965 00-0	Perii citologice	Bucata	10000	1. Periuță pentru prelevarea materialului biologic din canalul cervical la femei tip Endobrush. 2. Capul periei tip rimel: lungimea 20mm (+/- 0, 5mm), fir de nailon fixat pe fir inoxidabil. 3. Mâner din plastic, lungimea 175mm (+/- 10mm), lungimea totală a dispozitivului 195mm (+/- 10mm). 4. Sterile. 5. Ambalate individual în cutii de până la 200 bucăți. 6. Cu punct de rupere (breakable) la 35mm (+/- 0, 5mm), sa fie posibil de rupt suportul de plastic fara taiere cu foarfeca. 7. Certificate de calitate: Certificate de calitate: ISO 9001:2015, marca CE. 8. Prezentarea obligator a mostrelor la CRDM.	25000
					Total	225000
Valoarea estimativă totală						4250500

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. nu se aplica

10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
 - 2) Pentru mai multe loturi;+
 - 3) Pentru toate loturile;
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant _____
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: la necesitate în termen de 30 zile lucratoare de la comanda scrisa a cumparatorului. Termen de achitare: pînă la 60 zile după livrare. Termen de semnare a contractului: maxim 10 zile de la primirea contractului
13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2025
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu
16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1	DUAE	Semnat electronic de către operatorul economic	Obligativ
2	Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice	– copie – emis de ASP, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului;	Obligativ
3	Termenul de valabilitate	Minim 12 luni de la livrare	Obligativ
4	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vîr în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere	La solicitare în termen de 3 zile
5	Informații generale despre ofertant	Informații despre ofertant confirmată prin semnătura electronică Participantului;	Obligativ
6	Raportul financiar	Copie – confirmată prin semnătura confirmată prin semnătura electronică Participantului;	La solicitare în termen de 3 zile
7	Certificat de atribuire a contului bancar	– copie – eliberat de banca deținătoare de cont, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului;	La solicitare în termen de 3 zile
8	Certificat de efectuare regulată a plății impozitelor, contribuțiilor	– copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului	La solicitare în termen de 3 zile
9	Lista Fondatorilor (Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice)	- copie confirmată prin semnătura electronică participantului	Obligativ
10	Declarația privind conduita etică	– original – confirmate prin semnătura electronică Participantului;	La solicitare în termen de 3 zile
11	Garanție pentru ofertă 1%	Garanție bancară conform Anexei nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 sau transfer la contul autorității contractante (cu atașarea dovezii transferului): RECHIZITE BANCARE: Cod fiscal: 1003600150196 Banca: "Moldindconbank" S.A., fil. Testemitanu Cod: MOLDMD2X302 IBAN: MD32ML000000002251502642 <i>cu nota "Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____"</i> Confirmat prin semnătura electronică	Obligativ
12	Garanție pentru executarea contractului 5% (pentru ofertantul câștigător)	Garanție bancară conform Anexei nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 sau transfer la contul autorității contractante (cu atașarea dovezii transferului): RECHIZITE BANCARE: Cod fiscal: 1003600150196	Obligativ

		Banca: "Moldindconbank" S.A., fil. Testemitanu Cod: MOLDMD2X302 IBAN: MD32ML000000002251502642 cu nota "Garanția de bună execuție a contractului atribuit la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____" Confirmat prin semnătura electronică	
13	Specificații tehnice	– original – potrivit modelului din (anexa 22), confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatorii
14	Specificații de preț	– original – potrivit modelului din (anexa 23), confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatorii
15	Scrisoare de garanție că reagentii și consumabilele sunt compatibile	cu echipamentul beneficiarului și participantul garantează prin asumarea de răspundere financiară deplină în cazul defecțiunilor produse echipamentului beneficiarului cauzate de calitatea insuficientă a reagentii și consumabilelor - original – confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatorii
16	Declarația privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligatoriu în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, oferantul desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante și Agenției Achiziții Publice.
17	Mostre		La solicitare în termen de 3 zile
18	Certificat de calitate pentru fiecare lot în parte	Semnat electronic de către operatorul economic	Obligatoriu

17. Garanția pentru ofertă, după caz transfer pe contul IMSP CRDM sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 1%.

1. Garanția pentru oferta se reține în cazul:

- a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;
- b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;
- c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei sau nu se execută vreo condiție, specificată în documentația de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziții publice

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz transfer pe contul IMSP CRDM sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 5%.

Garanția de bună execuție se reține în cazul:

- a) Neexecutarea clauzelor contractuale.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz nu se aplică

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

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică

22. Ofertele se prezintă în valuta lei MD

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Pondere %

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP /până la: [ora exactă] Informația o găsiți în SIA RSAP
- pe: [data] Informația o găsiți în SIA RSAP

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

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

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 50 zile lucratoare.

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

29. Ofertele întârziate vor fi respinse.

30. 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.*

31. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română

32. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplica

33. 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

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

35. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul IV 2025

36. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 28.10.2024

37. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 09.04.2025

38. 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 accept
Sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
Facturarea electronică	Se acceptă
Plățile electronice	Se acceptă

39. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): Nu

40. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

Boris BĂLUȚEL .



Stăpă