

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **controlul extern de calitate pentru investigațiile de laborator**
prin procedura de achiziție LP

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală**
2. IDNO:1003600150196
3. Adresa: or. Chișinău, str. C.Vîrnav,13
4. Numărul de telefon/fax: 022888416
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: crdm@ms.md, www.crdm.md.
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): Nu se aplica
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	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitate de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimate (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Control extern de calitate pentru investigațiile biochimice				
1.1		Control extern de calitate pentru investigațiile biochimice	Kit	1	1.Certificat de acreditare a producătorului ISO 17043 2.Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerințelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se încadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: <i>ALT, Fosfataza alcalina</i> <i>Amilaza pancreatică, Amilaza, AST, CK-MB,</i> <i>CK, GGT, LDH</i> <i>Lipaza, Albumina</i> <i>Bilirubina Totala</i> <i>Bilirubina directă</i> <i>Calciu, Colesterol</i> <i>Creatinina, Glucoza</i> <i>Fier, Magneziu</i> <i>Fosfor, Proteine Totale</i> <i>Trigliceride, Uree</i> <i>Acid Uric, Cupru</i> <i>Ceruloplasmina</i> <i>Transferin</i> <i>IgA, IgM, IgG</i> <i>HDL colesterol</i> <i>LDL cholesterol etc.</i> 6. Prioritate se va da panelurilor de control cu cel mai mare numar de analiti solicitati pentru testare, dar nu mai mic de 21 analiti. 7. Sa fie pe baza de ser uman, stare lichida sau liofilizata. 8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 9. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).	5000
2		Control extern de calitate pentru				

		investigatiile probe reumatice				
2.1		Control extern de calitate pentru investigatiile probe reumatice	Kit	1	1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: - ASLO - CRP - RF (factor reumatoid) 7. Sa fie pe baza de ser uman, stare lichida sau liofilizata. 8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile.	10000
3		Control extern de calitate pentru investigatiile de hemostaza				
3.1		Control extern de calitate pentru investigatiile de hemostaza Coagulograma	Kit	1	1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern lunar, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5. Analiti testati: - APTT - Protrombina - Timpul protrombinei - Fibrinogen 7. Sa fie pe baza de sange uman, stare lichida sau liofilizata. 8. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 9. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).	6000
4		Control extern de calitate pentru investigatiile Hematologice				
4.1		Control extern de calitate pentru investigatiile Hematologice	Kit	1	1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern trimestrial, pe perioada 1 an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti pentru testare: WBC - Numărul absolut de celule albe din sânge (leucocite) RBC - Numărul absolut de celule roșii din sânge (eritrocite) HGB - Concentrația hemoglobinei HCT - Hematocrit MCV - Volumul eritrocitar mediu MCH - Conținutul mediu al hemoglobinei în eritrocite MCHC - Concentrația medie a hemoglobinei în eritrocite PLT - Număr absolut de trombocite RDW % MPV - Volumul mediu al trombocitelor PCT -- Trombocrit 6. Sa fie pe baza de sange uman, stare lichida. 7. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 8. Controlul sa asigure 3 nivele (normal, nivel patologic scazut si inalt).	5000

5		Control extern de calitate pentru investigatiile de Biologie Moleculara hepatite virale cantitativ				
5.1		Control extern de calitate pentru investigatiile Biologie Moleculara ADN HBV cantitativ	Kit	1	1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern o data pe an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: - ADN HBV cantitativ 6. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 7. Controlul sa asigure nu mai putin de 2 nivele patologice. 8. Compatibil cu echipamente PCR din dotare (Rotor Gene Q, Quant Studio 5, cobas 5800)	11000
6		Control extern de calitate pentru investigatiile de Biologie Moleculara hepatite virale cantitativ				
6.1		Control extern de calitate pentru investigatiile Biologie Moleculara ADN HCV cantitativ	Kit	1	1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern o data pe an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: - ARN HCV cantitativ 6. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 7. Controlul sa asigure nu mai putin de 2 nivele patologice. 8. Compatibil cu echipamente PCR din dotare (Rotor Gene Q, Quant Studio 5, cobas 5800)	11000
7		Control extern de calitate pentru investigatiile de Biologie Moleculara hepatite virale cantitativ				
7.1		Control extern de calitate pentru investigatiile Biologie Moleculara	Kit	1	1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern o data pe an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: - ARN HDV cantitativ	11000

		ADN HDV cantitativ			6. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 7. Controlul sa asigure nu mai putin de 2 nivele patologice. 8. Compatibil cu echipamente PCR din dotare (Rotor Gene Q, Quant Studio 5)	
8		Control extern de calitate pentru investigatiile de Biologie Moleculara infectii urogenitale				
8.1		Control extern de calitate pentru investigatiile de Biologie Moleculara infectii urogenitale	Kit	1	1.Certificat de acreditare a producatorului ISO 17043 2. Asigurarea cu control extern o data pe an. 3.Respectarea cerintelor de transportare a controlului (GTP), cu prezentarea dovezilor 4.Termenul de livrare si termenul de valabilitate sa se incadreze in perioada testarilor 5.Analiti testati: Chlamydia trachomatis Mycoplasma genitalium Ureaplasma urealyticum Gardnerella vaginalis Mycoplasma hominis Trichomonas vaginalis Neisseria gonorrhoeae Candida albicans Virusului papilomei umane cel putin tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59) Citomegalovirus HSV tip I,II Herpes tipul VI Epstein-Barr Toxoplasma gondi 6. Prioritate se va da panelurilor de control cu cel mai mare numar de analiti solicitati pentru testare. 7. Livrarea rapoartelor de participare nu mai tirziu de 14 zile. 8. Sa fie de origine umana, stare lichida sau liofilizata. 9. Compatibil cu echipamente PCR din dotare (Rotor Gene Q, Quant Studio 5)	10000
Total						69 000

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. Nu se aplică
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite ____
(indicați se admite sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitate: la necesitate în termen de 20 zile de la comanda pe parcursul anului 2026. Termen de achitare: până la 60 zile după livrare. Termen de semnare a contractului: 5 zile de la primirea contractului
13. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2026
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu se aplică.
15. Prestarea serviciului este rezervată unci anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
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/ Obligatorietatea
---------	---	---	---------------------------------

1	Lista Fondatorilor (Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice)	- copie confirmată prin semnătura electronică a participantului	Obligator
2	Specificații tehnice	- original – potrivit modelului din (anexa 22), confirmate prin semnătura electronică a Participantului;	Obligator
3	Specificații de preț	- original – potrivit modelului din (anexa 23), confirmate prin semnătura electronică a Participantului;	Obligator
4	DUAЕ	original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligator
5	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, ofertantul desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante și Agenției Achiziții Publice.
6	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 cu nota "Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____" Confirmat prin semnătura electronică	obligator
7	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 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	obligator
8	Experiența de lucru cu produse similare în ultimii 3 ani, cu prezentarea dovezilor – contracte și acte dovezii de livrare a produselor în termen.	copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligator

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

Garanția pentru oferta se reține în cazul:

- operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;
- ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;
- 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:

- 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	Pondera%
	Nu se aplică	

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

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. 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.

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

31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplică (se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

32. 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

33. 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): nu se aplică

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

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

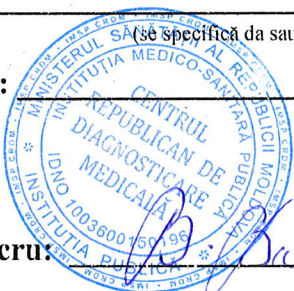
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 15.12.2025

37. 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	Se acceptă
Facturarea electronică	Se acceptă
Plățile electronice	Se acceptă

38. 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 se aplică

39. Alte informații relevante: (se specifică da sau nu)



Conducătorul grupului de lucru:

Boris BĂLUTEȘ.

[Handwritten signatures and marks at the bottom of the page]