



Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European

Documentul Unic de Achiziții European, în continuare DUAE este o declarație pe proprie răspundere care prezintă dovezi preliminare și înlocuiește certificatele eliberate de autoritățile publice sau de părți terțe. El este disponibil în limba de stat și engleză și este utilizat ca dovadă preliminară a îndeplinirii condițiilor necesare în cadrul procedurilor de achiziții publice în Republica Moldova. Datorită DUAE, ofertanții nu mai trebuie să furnizeze probe documentare complete și în formate diferite, astfel cum se utilizau anterior în procedurile de achiziții publice, ceea ce reprezintă o simplificare semnificativă a accesului la oportunitățile de ofertare transfrontaliere. Începând din octombrie 2018, DUAE va fi disponibil exclusiv în formă electronică. Ministerul Finanțelor pune la dispoziție serviciu web gratuit pentru cumpărători, ofertanți și alte părți interesate de completare DUAE în format electronic. Formularul online poate fi completat, imprimat și apoi trimis cumpărătorului împreună cu restul ofertei. Dacă procedura se desfășoară electronic, DUAE poate fi exportat, stocat și depus în format electronic. Un DUAE depus în cadrul unei proceduri de achiziții publice anterioare poate fi reutilizat, cu condiția că informațiile să rămână corecte. Ofertanții pot fi excluși din procedura de achiziții publice sau pot fi urmăriți în justiție dacă informațiile din DUAE sunt false, nedivulgate sau nu pot fi susținute prin documente justificative.

Partea I – Informații privind procedura de achiziții publice și autoritatea contractantă sau entitatea contractantă

Partea I a formularului DUAE se completează online doar de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă și include următoarele informații:

A. Informații despre publicare	
Numărul anunțului/invitației publicată în BAP, și după caz numărul anunțului în J.O	
B. Identitatea achizitorului	
Denumirea oficială	IMSP Institutul de Medicina Urgenta
Țara	Republica Moldova
Număr unic de identificare a autorității	c/f 1003600152606
C. Informații privind procedura de achiziții publice	
Tipul procedurii	PNFP
Numărul unic de identificare al procedurii de achiziție	Conform SIA RSAP
Data deschiderii ofertelor	Conform SIA RSAP
Denumirea obiectului de achiziții	
Scurtă descrie	Reagenți si consumabile

Partea II – Informații referitoare la operatorul economic

Partea II a formularului DUAE se completează online doar de către operatorii economici și include următoarele informații:

A. Informații referitoare la operatorul economic	
Denumire	ICS Diamedix Impex SRL
Adresa juridică:	Str.31 August 1989, 108/2

Cod poștal	MD-2004
Oraș	Chisinau
Țara	Republica Moldova
Adresa web	diamedix.ro
e-mail	cristina.savga@diamedix.ro
Telefon	078 88 32 32
Persoana sau persoanele de contact	Cristina Savga
Număr unic de identificare (IDNO/IDNP), după caz	2007034017015
Numărul cod TVA – dacă este cazul	
Statutul juridic al operatorului economic	Proprietatea cetățenilor străini, a persoanelor juridice și a persoanelor fără cetățenie
Numele fondatorilor	Diamedix SA
Operatorul economic este:	Se selectează de către operatorii economici
întreprindere mică	✓ Da Nu
întreprindere mijlocie	Da ✓ Nu
Numai în cazul în care achiziția este rezervată: operatorul economic este un atelier protejat sau o "întreprindere socială", sau va asigura executarea contractului în contextul programelor de angajare protejată?	Nu este cazul Se selectează de către operatorii economici
- care este procentul corespunzător de lucrători cu dizabilități sau defavorizați?	Da Nu
- Dacă este necesar, vă rugăm să specificați cărei sau căror categorii de lucrători cu dizabilități sau defavorizați le aparțin angajații în cauză?	Se completează text
Dacă este cazul, activitatea antreprenorială a operatorului economic este înregistrată sau deține o certificare echivalentă în cadrul unui sistem național privind activitățile economice pe care le prestează?	Se selectează de către operatorii economici
- Vă rugăm să furnizați actele de constituire, dacă este cazul:	✓ Da Nu
- Dacă actele de constituire sau de certificare sunt disponibile în format electronic, vă rugăm să precizați:	✓ Da Nu Certificat de înregistrare nr.MD0115405 din 15.06.2012
- Vă rugăm să furnizați autorizațiile pe care se bazează activitățile comerciale, dacă este cazul:	Da ✓ Nu
- Înregistrarea sau certificarea acoperă toate criteriile de selecție impuse?	Se completează text ✓ Da Nu
Vă rugăm să completați informațiile lipsă în partea II secțiunea A,B,C sau D, după caz, NUMAI dacă se solicită acest lucru în anunțul sau în documentele achiziției relevante	
Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze un certificat cu privire la plata contribuțiilor la asigurările sociale și plata impozitelor sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină acest certificat direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?	Se selectează de către operatorii economici ✓ Da Nu
Dacă documentele relevante sunt disponibile în format	se completează de către operatorul economic:

	electronic, vă rugăm să precizați:	adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.
	Operatorul economic participă la procedura de achiziții publice împreună cu alții?	Se selectează de către operatorii economici
	<i>Vă rugăm să vă asigurați că celelalte părți în cauză prezintă un formular DUA/E separat. Nu este cazul</i>	Da ☒ Nu
	Vă rugăm să precizați rolul operatorului economic în cadrul grupului (lider, responsabil cu îndeplinirea unor sarcini specifice, etc):	Se completează text Nu este cazul
	Vă rugăm să îi identificați pe ceilalți operatori economici care mai participă la procedura de achiziții publice:	Se completează text Nu este cazul
	Dacă este cazul, denumirea grupului participant:	Se completează text Nu este cazul
	Dacă este cazul, se indică lotul (loturile) pentru care operatorul economic dorește să depună oferte:	Se completează text Nu este cazul
B.	Informații privind reprezentanții operatorului economic	
	<i>Dacă este cazul, vă rugăm să indicați numele și adresa (adresele) persoanei (persoanelor) împuternicită (împuternicite) să îl reprezinte pe operatorul economic în scopurile acestei proceduri de achiziții publice:</i>	
	Prenume	Cristina
	Nume	Savga
	Data nașterii	20.12.1989
	Locul nașterii	-
	Strada și numărul	-
	Cod poștal	-
	Oraș	-
	Țară	Republica Moldova
	--	
	e-mail	cristina.savga@diamedix.ro
	Telefon	078 88 32 32
	Funcție / acționând în calitate de	Reprezentant vanzari
	<i>Dacă este cazul, vă rugăm să furnizați informații detaliate privind reprezentarea (formele, amploarea, scopul acesteia...)</i>	
C.	Informații privind utilizarea capacităților altor entități	
	Operatorul economic utilizează capacitățile altor entități pentru a satisface criteriile de selecție prevăzute în partea IV, precum și (dacă este cazul) criteriile și regulile menționate în partea V de mai jos?	Se selectează de către operatorii economici Nu este cazul Da Nu
	<i>Vă rugăm să prezentați un formular DUA/E separat care să cuprindă informațiile solicitate în secțiunile A și B din această parte și din partea III pentru fiecare dintre entitățile în cauză, completat și semnat în mod corespunzător de entitățile în cauză. Vă atragem atenția asupra faptului că trebuie incluși, de asemenea, tehnicienii sau organismele tehnice implicate, indiferent dacă fac sau nu parte din întreprinderea operatorului economic, în special cei care răspund de controlul calității și, în cazul contractelor de achiziții publice de lucrări, tehnicienii sau organismele tehnice la care poate face apel operatorul economic în vederea executării lucrărilor. în măsura în care este relevant pentru capacitatea (capacitățile) specifică (specifice) utilizată (utilizate) de operatorul economic, vă rugăm să includeți informațiile prevăzute în părțile IV și V pentru fiecare dintre entitățile în cauză.</i>	
D.	Informații privind subcontractanții pe ale căror capacități operatorul economic nu se bazează	Nu este cazul Se completează de către operatorii economici text
	<i>Secțiunea se completează numai în cazul în care această informație este solicitată în mod explicit de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă.</i>	
	Operatorul economic intenționează să subcontracteze vreo parte din contract unor terți?	Se selectează de către operatorii economici
		Da ☒ Nu
	Dacă da și în măsura în care se cunoaște, vă rugăm să	Nu este cazul

	care este stabilit	Da Nu
	Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională ?	se completează de către operatorul economic: [text] adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.
	Este necesară o autorizație pentru ca operatorul economic să poată presta serviciul în cauză în țara unde este stabilit: Vă rugăm să le descrieți	Da Nu
	Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională ?	se completează de către operatorul economic: [text] adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.
B.	Capacitatea economică și financiară	
	Articolul 20 al.1 din Legea 131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că, <i>Demonstrarea capacității economice și financiare a operatorului economic se realizează prin prezentarea unuia sau a mai multor documente relevante, cum ar fi</i>	
	Declarații bancare	
	Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze declarații bancare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional, sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină aceste informații direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit? Vă rugăm să le descrieți	Da Nu
	Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională ?	Da Nu
	Cifra de afaceri anuală Art. 20 din Legea 131 din 03.07.2018 privind achizițiile publice, stabilește că. <i>Al. (1¹) În sensul alin. (1) lit. c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor bine justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor, lucrărilor sau serviciilor. Autoritatea contractantă indică principalele motive pentru o astfel de cerință în documentația de atribuire. Atunci când un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului câștigător îi sânt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp. În cazul în care urmează să se atribuie contracte bazate pe un acord-cadru, cifra de afaceri anuală maximă se calculează în funcție de dimensiunea maximă anticipată a contractelor specifice care vor fi executate în același timp sau, dacă aceasta nu este cunoscută, pe baza valorii estimate a acordului-cadru. În cazul unor sisteme dinamice de achiziții, cifra de afaceri anuală maximă se calculează pe baza dimensiunii maxime anticipate a contractelor specifice care urmează să fie atribuite în cadrul sistemului respectiv.</i>	se completează de către operatorul economic
	Cifra de afaceri anuală pentru numărul de exerciții financiare impus în anunțul relevant, în documentele achiziției sau în DUAE, este după cum urmează: Se completează de către autoritatea contractantă Valoare	Cifra de afaceri: [număr]
	Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională ?	Da Nu

Cifra de afaceri medie anuală		Se completează de către operatorul economic An: [număr] Cifă de afaceri: [număr] An: [număr] Cifă de afaceri: [număr] An: [număr] Cifă de afaceri: [număr]
Cifra de afaceri medie anuală pentru numărul de ani impus în anunțul relevant, în documentele achiziției sau în DUAE, este după cum urmează: <i>Se completează de către autoritatea contractantă</i>		
Număr de ani	Valoare	
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională ?		Da Nu se completează de către operatorul economic: [text] adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.
Raport financiar		
Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze raportul financiar înregistrat, extrase din raportul financiar, sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină acest raport direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?		✓ Da Nu
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		Da ✓ Nu se completează de către operatorul economic: [text] adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.
Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anunțul de participare prezentarea unor formulare care conțin informații privind capacitatea economică sau financiară, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anunțul de participare.		
Art. 20 din Legea 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice, stabilește că: Al. (5) În cazul în care ofertantul/candidatul își demonstrează capacitatea economică și financiară invocând și susținerea acordată, în conformitate cu prevederile alin. (4), de către o altă persoană, acesta are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se aplece în niciuna dintre situațiile prevăzute la art. 18 alin. (1) și alin. (2) lit. a), c)–d), care determină excluderea din procedura de atribuire. Al. (6) Atunci când ofertantul/candidatul se bazează pe capacitățile altei persoane în ceea ce privește criteriile referitoare la capacitatea economică și financiară, autoritatea contractantă solicită ca ofertantul/candidatul și acea persoană să fie răspunzătoare solidar pentru executarea contractului. Al. (7) În același condiții prevăzute la alin. (4)–(6), o asociație de operatori economici are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.		
C. Capacitatea tehnică și/sau profesională		
Art.21 din Legea nr.131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de selecție:		
Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze documentele solicitate de către autoritatea contractantă sau entitatea contractantă în anunțul de participare, care demonstrează capacitatea tehnică și/sau profesională pentru executarea viitorului contract, sau să furnizeze informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină aceste informații direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?		✓ Da Nu
Acesta informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?		Da ✓ Nu se completează de către operatorul economic: [text] adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul

	emitent. Referința exactă a documentației.	
<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anuțul de participare prezentarea unor formulare care conțin informații privind capacitatea tehnică sau profesională, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anuțul de participare.</i>		
Pentru contractele de achiziție de lucrări: executarea de lucrări de tipul specificat		
Numai pentru contractele de achiziții publice de lucrări: în perioada de referință, operatorul economic a îndeplinit următoarele lucrări de tipul specificat. Autoritățile contractante pot solicita experiența de până la cinci ani și pot accepta experiența acumulată în urmă cu peste cinci ani.		
Descriere		
Valoare		
Data de începere		
Data de încheiere		
Beneficiari		
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>		Da Nu se completează de către operatorul economic: text adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.
Pentru contractele de achiziție de bunuri, servicii: executarea de livrări, prestări de tipul specificat		
Numai pentru contractele de achiziții publice de bunuri și servicii: în perioada de referință, operatorul economic a efectuat următoarele livrări, prestări principale de tipul specificat în anuțul de participare. Autoritățile contractante pot solicita experiența de până la trei ani și pot accepta experiența acumulată în urmă cu peste trei ani.		
<i>Vă rugăm să le descrieți</i>		
Valoare		
Data de începere		
Data de încheiere		
Beneficiari		
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>		Da Nu se completează de către operatorul economic: text adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.
<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anuțul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anuțul de participare.</i>		
Instalații tehnice și măsuri de asigurare a calității		
Vă rugăm să furnizați detalii referitoare la tehnicieni sau organisme tehnice pe care operatorul economic le poate solicita, în special cele responsabile de controlul calității în legătură cu acest exercițiu de achiziții publice.		
<i>Vă rugăm să le descrieți</i>		
vă rugăm să furnizați o declarație cu privire la sisteme de management și de trasabilitate în cadrul lanțului de aprovizionare utilizate.		Da Nu ISO 9001:2015 ISO 13485:2016
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>		Da Nu se completează de către operatorul economic: text adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul emitentă sau organismul

	emitent. Referința exactă a documentației.
<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anuțul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anuțul de participare.</i>	
Permiterea controalelor	
Pentru produsele sau serviciile complexe care urmează să fie furnizate sau, în mod excepțional, pentru produsele sau serviciile necesare cu un scop anume. Operatorul economic va permite efectuarea de verificări ale capacităților de producție sau ale capacității tehnice a operatorului economic și, dacă este necesar, ale mijloacelor de studiu și de cercetare de care dispune și ale măsurilor de control al calității? Vă rugăm să rețineți că, în cazul în care operatorul economic a decis să subcontracteze o parte din contract și se bazează pe capacitățile subcontractantului pentru executarea părții respective, trebuie să completați un DUAE separat pentru astfel de subcontractanți. <i>Permiteți verificări</i>	✓ Da Nu
Diplome de studii și calificări profesionale	
Următoarele calificări educaționale și profesionale sunt deținute de prestatorul de servicii sau de contractantul însuși și/sau în funcție de cerințele stabilite în anuțul de participare sau în documentele proceduri de achiziție de către personalul său de conducere. <i>Vă rugăm să le descrieți</i>	Curcubet Dumitru: Training certificate COAG TEC HORIBA 13.07.2018; Certificat de instruire Advia 2120v/1800 Diamedix SA 30.06.2017; Certificat de instruire Immulite2000 Diamedix SA 03.03.2017; Training certificate Rapidlab 400,500,1200 Siemens 14.11.2014; Training certificate Sebia 28.02.2014; Training certificate Micros ES60 HORIBA 20.06.2013; Iavorschi Vladimir Training certificate P C400 HORIBA 08.06.2018; Certificat de instruire Pentru ES60/XL80; Certificate de instruire Diasys: Respons 910 (04-08.11.2019), Respons 920 -training de baza (11-19.11.2019). Diamedix SA 03.11.2017
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	Da ✓ Nu
<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anuțul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anuțul de participare.</i>	
Măsuri de management al medului	
Operatorul economic va putea să aplice următoarele măsuri de management de mediu atunci când execută contractul: <i>Vă rugăm să le descrieți</i>	
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	Da Nu
Numărul membrilor personalului de conducere	
Numărul membrilor personalului de conducere ale operatorului economic din ultimii trei ani au fost după cum urmează.	Anul 2018 Număr 3 Anul 2017

		Număr 3 Anul 2016 Număr 2
	Pentru contractele de achiziție de bunuri/servicii: eşantioane, descrieri sau fotografii, fără certificate de autentitate	
	Pentru contractele de achiziții publice de bunuri/servicii: operatorul economic va furniza eşantioanele, descrierile sau fotografiile solicitate ale produselor/serviciilor care urmează să fie furnizate/prestate, care nu trebuie să fie însoțite de certificate de autentitate.	✓ Da Nu
	<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	Da ✓ Nu se completează de către operatorul economic: text
	<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anușul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anușul de participare.</i>	adresa de internet, autoritatea emitență sau organismul emient. Referința exactă a documentației.
D.	Sisteme de asigurare a calității și standarde de management de mediu.	
	Art. al din lege stabilește următoarele motive de selecție.	
	Certificate emise de organisme independente cu privire la sistemele sau standardele de management de mediu	✓ Da Nu ISO 9001:2015 ISO 13485: 2016
	<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	Da ✓ Nu se completează de către operatorul economic: adresa de internet, autoritatea emitență sau organismul emient. Referința exactă a documentației.
	<i>Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în anușul de participare prezentarea unor formulare, vă rugăm să furnizați formularele solicitate în anușul de participare.</i>	

Partea V - Indicații generale pentru toate criteriile de selecție

Partea V - se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici și include.

A.	Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse:	
	Operatorul economic va fi în măsură să furnizeze formularele, certificatele, avizele și alte documente indicate în anușul de participare, sau să ofere informații care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să obțină aceste documente, informații direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat, disponibilă în mod gratuit?	✓ Da Nu
	Termen	
	<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	Da ✓ Nu se completează de către operatorul economic: text adresa de internet, autoritatea emitență sau organismul emient. Referința exactă a documentației.

comparabile	
Operatorul economic s-a aflat într-o situație în care un contract de achiziții publice anterior, un contract anterior încheiat cu o entitate contractantă sau un contract de concesiune anterior a fost realizat anticipat sau au fost impuse daune-interese sau alte sancțiuni comparabile în legătură cu respectivul contract anterior:	Da Nu
<i>Vă rugăm să descrieți</i>	
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare) <i>Vă rugăm să le descrieți</i>	Da Nu
Vinovat de interpretare eronată, nedivulgare de informații, incapacitate de a furniza documentele necesare și obținere de informații confidențiale referitoare la această procedură	
Operatorul economic s-a aflat într-una dintre situațiile următoare:	
a) Nu s-a făcut grav vinovat de declarații false la furnizarea informațiilor necesare pentru verificarea absenței motivelor de excludere sau a îndeplinirii criteriilor de selecție;	
b) A ascuns astfel de informații;	
c) Nu a fost în măsură să furnizeze, fără întârziere, documentele justificative solicitate de autoritatea contractantă sau de entitatea contractantă, și	Da Nu
d) A încercat să influențeze în mod nepermis procesul decizional al autorității contractante sau entității contractante, să obțină informații confidențiale care i-ar putea conferi avantaje nevenite în cadrul procedurii de achiziții publice sau că a furnizat din neglijență informații false care pot avea o influență semnificativă asupra deciziilor privind excluderea, selecția și atribuirea?	
Art.18 din Legea nr.131 din 03.07.2015 prevede:	
<i>Al. (3) Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor descrise la alin. (1) și (2) din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în niciuna dintre situațiile prevăzute la alin. (1) și (2) orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul/candidatul este stabilit, cum ar fi certificate, cazieri juridice sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.</i> <i>Al. (4) În ceea ce privește situațiile menționate la alin. (2), în conformitate cu legislația internă a statului în care sânt stabiliți ofertantul/candidații, prevederile alin. (3) se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control privind ofertantul/candidatul.</i> <i>Al.(5) În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor specificate la alin. (3) sau aceste documente nu vizează toate situațiile prevăzute la alin. (1) și (2), autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.</i>	

Partea IV – Criteriile de selecție

Partea IV se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici și include.

A. Capacitatea de a corespunde cerințelor	
Art.21 din Legea nr.131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de selecție:	
Înscrierea într-un registru profesional relevant:	
Este înscris între-unul dintre registrele profesionale sau comerciale relevante naționale sau din statele membre UE în	Da Nu

	enumerați subcontractanții propuși.	
	Dacă autoritatea contractantă sau entitatea contractantă solicită în mod explicit aceste informații, în plus față de informațiile din partea I, vă rugăm să furnizați informațiile solicitate în secțiunile A și B din această parte și din partea III pentru fiecare dintre subcontractanții (categoriile de subcontractanți) în cauză.	

Partea III – Motive de excludere – Nu este cazul

Partea III a formularului DUAE se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici.

	Motive referitoare la condamnările penale	
	Art.18 din Legea nr.131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de excludere. <i>Al. (1)</i> Autoritatea contractantă are obligația de a exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care are cunoștință că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane. <i>Al. (1¹)</i> Obligația de excludere a ofertantului / candidatului se aplică și în cazul în care persoana condamnată printr-o hotărâre definitivă a unei instanțe de judecată pentru infracțiunile prevăzute la alin. 1 este membru al organismului de administrare, de conducere sau de control în cadrul acestuia. <i>Al. (6)</i> Orice ofertant/candidat care se află în una din situațiile menționate la art.18 alin. (1) și (2) din legea 131/03.07.2015 privind achizițiile publice, furnizează dovezi care să arate că măsurile luate de el sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere. Dacă autoritatea contractantă consideră astfel de dovezi suficiente, ofertantul/candidatul în cauză nu este exclus de la procedura de achiziție publică. <i>Al. (7)</i> În sensul alin. (6), ofertantul/candidatul dovedește că a plătit sau s-a angajat să plătească o compensație în ceea ce privește eventualele prejudicii cauzate prin infracțiune sau prin abateri, că a clarificat complet faptele și împerejurările cooperând activ cu autoritățile abilitate să investigheze cazul și că a întreprins măsuri concrete la nivel tehnic, organizațional și în materie de personal, adecvate pentru a preveni orice noi infracțiuni sau abateri. <i>Al. (8)</i> Măsurile întreprinse de către ofertant/candidat în sensul alin. (7) sânt evaluate ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sânt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii. <i>Al. (9)</i> Un ofertant/candidat care a fost exclus prin hotărâre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice nu are dreptul să facă uz de posibilitatea prevăzută la alin. (6)–(8).	
Participare la o organizație criminală <i>Text</i>	Da	Nu
Corupție <i>Text</i>	Da	Nu
Fraude <i>Text</i>	Da	Nu
Infracțiuni teroriste sau infracțiuni legate de activitățile teroriste <i>Text</i>	Da	Nu
Spălare de bani sau finanțarea terorismului <i>Text</i>	Da	Nu
Exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane <i>Text</i>	Da	Nu
B. Motive legate de plata impozitelor sau a contribuțiilor la asigurările sociale		
Art.18 din Legea nr.131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de excludere. <i>Al. (2)</i> Autoritatea contractantă are obligația de a exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat care se află în oricare dintre următoarele situații: <i>Lit. (b)</i> nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit. <i>Al. (2²)</i> Prin derogare de la alin.2 lit. b), ofertantul/candidatul nu este exclus din procedura de atribuire dacă beneficiază, în condițiile legii, de egalizarea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale ori de alte facilități în vederea plății acestora, inclusiv a majorărilor de întârziere (penalități) și/sau a amenzilor.		
Plata impozitelor	Da	Nu

	text	
	Această încălcare a obligațiilor a fost stabilită prin alte mijloace decât o hotărâre judecătorească sau administrativă?	Da Nu
	În cazul în care această încălcare a obligațiilor a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, această decizie este definitivă și obligatorie? <i>Vă rugăm să precizați data condamnării</i> <i>În cazul unei condamnări, durata perioadei de excludere, în măsura în care aceasta este stabilită direct în condamnare</i> <i>Descrieți ce mijloace au fost utilizate</i>	Da Nu Se completează de către operatorii economici text
	Operatorul economic și-a îndeplinit obligațiile plătind impozitele sau contribuțiile la asigurările sociale datorate sau încheind un aranjament cu caracter obligatoriu în vederea plății acestora, inclusiv, după caz, a eventualelor dobânzi acumulate sau a amenzilor? <i>Vă rugăm să le descrieți</i> <i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	Da Nu se completează de către operatorul economic: text adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.
	Plata asigurărilor sociale	
	Operatorul economic și-a încălcat obligațiile cu privire la plata contribuțiilor la asigurările sociale atât pe teritoriul Republicii Moldova, cât și în alte state?	
	Această încălcare a obligațiilor a fost stabilită prin alte mijloace decât o hotărâre judecătorească sau administrativă?	Da Nu
	În cazul în care această încălcare a obligațiilor a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, această decizie este definitivă și obligatorie? <i>Vă rugăm să precizați data condamnării</i> <i>În cazul unei condamnări, durata perioadei de excludere, în măsura în care aceasta este stabilită direct în condamnare</i> <i>Descrieți ce mijloace au fost utilizate</i>	Da Nu se completează de către operatorul economic: text adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.
	Operatorul economic și-a îndeplinit obligațiile plătind impozitele sau contribuțiile la asigurările sociale datorate sau încheind un aranjament cu caracter obligatoriu în vederea plății acestora, inclusiv, după caz, a eventualelor dobânzi acumulate sau a amenzilor? <i>Vă rugăm să le descrieți</i> <i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională ?</i>	
C.	Includerea în lista de interdicție a operatorilor economici.	
	Este operatorul economic înscris în lista de interdicție a operatorilor economici în conformitate cu Articolul 18 al. e) din Legea nr.131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.	Da Nu
D.	Motive legate de insolvență, conflicte de interese sau abateri profesionale	
	Art.18 al. 2 din Legea nr.131 din 03.07.2015 stabilește următoarele motive de excludere. <i>lit. (a) se află în proces de insolabilitate ca urmare a hotărârii judecătorești;</i> <i>lit. (c) a fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a dus la atingerea eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;</i> <i>lit. (d) a prezentat informații false sau nu a prezentat informațiile solicitate de către autoritatea contractantă în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;</i> <i>lit. (d¹) a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;</i> <i>lit. (d²) se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;</i> <i>lit.(d³) a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în</i>	

[illegible]

		emitență sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.
Active administrate de lichidator		
Activele operatorului economic sunt administrate de un lichidator sau de o instanță? <i>Vă rugăm să le descrieți</i>		Da Nu
<i>Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.</i>		
Acele informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională ?		Da Nu
se completează de către operatorul economic: text adresa de internet, autoritatea emitență sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.		
Activitățile economice sunt suspendate		
Activitățile economice ale operatorului economic sunt suspendate? <i>Vă rugăm să le descrieți</i>		Da Nu
<i>Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.</i>		
Acele informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională ?		Da Nu
se completează de către operatorul economic: text adresa de internet, autoritatea emitență sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.		
Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței		
Operatorul economic a încheiat acorduri cu alți operatori economici care au ca obiect denaturarea concurenței? <i>Vă rugăm să le descrieți</i>		Da Nu
<i>Precizați motivele pentru care veți putea fi, totuși, în măsură să executați contractul. Nu este necesar să se furnizeze aceste informații în cazul în care excluderea operatorilor economici în acest caz a devenit obligatorie în temeiul legislației naționale aplicabile, fără nicio posibilitate de derogare atunci când operatorul economic este, totuși în măsură să execute contractul.</i>		
Ați luat măsuri pentru a demonstra fiabilitatea dumneavoastră (autocorectare) <i>Vă rugăm să le descrieți</i>		Da Nu
Conflict de interese care decurge din participarea la procedura de achiziții publice.		
Operatorul economic are cunoștință de vreun conflict de interese, astfel cum se precizează în legislația națională, anunțul relevant sau documentele achiziției, care decurge din participarea sa la procedura de achiziții publice? <i>Vă rugăm să le descrieți</i>		Da Nu
Implicare directă sau indirectă în pregătirea acestei proceduri de achiziții publice		
Operatorul economic sau o întreprindere care are legături cu acesta a oferit consultanță autorității contractante sau entității contractante sau a participat în orice alt mod la pregătirea procedurii de achiziții publice? <i>Vă rugăm să le descrieți</i>		Da Nu

Partea VI - Preselecția candidaților calificați pentru procedura licitației restrânse, negocieri, dialog competitiv și parteneriatul pentru inovare

Partea VI se completează online de către autoritatea contractantă, entitatea contractantă și operatorii economici și include.

Operatorul economic declară că: Îndeplinește criteriile sau regulile obiective și nediscriminatorii aplicabile pentru limitarea numărului de candidați în următorul mod:	DA
Operatorul economic declară că: Dispune de certificate sau alte forme de documente justificative, după cum este cerut de anunțul de participare relevant:	DA
<i>Aceste informații sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?</i>	Da ☒ Nu
	se completează de către operatorul economic: [text] adresa de internet, autoritatea emitentă sau organismul emitent. Referința exactă a documentației.

Partea VII- Declarațiile finale

Operatorul economic declară că informațiile prezentate în părțile II - VI de mai sus sunt exacte și corecte și că au fost furnizate cunoscând pe deplin consecințele cazurilor grave de declarații false.

Operatorul economic declară în mod oficial că poate să furnizeze, la cerere și fără întârziere, certificatele și alte forme de documente justificative menționate, cu excepția cazului în care:

1. Autoritatea contractantă sau entitatea contractantă are posibilitatea de a obține documentele justificative în cauză direct prin accesarea unei bazei de date relevante care este disponibilă gratuit, și se consimte accesul la informațiile menționate, în cazul în care acest lucru este necesar.

Operatorul economic declară în mod oficial că este de acord ca IMSP Institutul de Medicina

Urgenta, astfel cum este descrisă în partea I secțiunea A să obțină acces la documentele justificative privind informațiile pe care le-a furnizat în acest Document Unic de Achiziție European în scopul

Licitatiei Publice: .. Reactivi si consumabile de laborator (repetat)" din 25.03.2020.

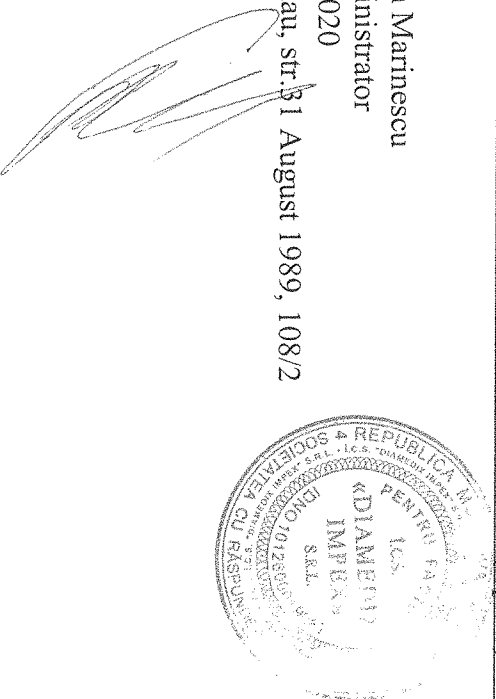
Nume: Traian Marinescu

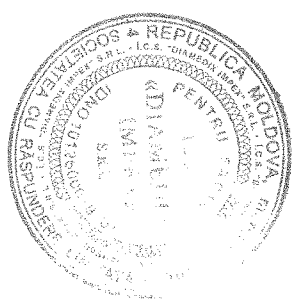
Poziția: Administrator

Data: 25.03.2020

Locul: Chisinau, str.31 August 1989, 108/2

Semnătura



ORDIN DE PLATĂ		Nr.	492	DATA EMITERII		27 IANUARIE 2020	TIP. DOC. 1
PLĂȚITI	14712-65	LEI	PAISPREZECE MII SAPTE SUITE DOISPREZECE LEI SI 65 BANI				
PLĂȚITOR: (R) DIAMEDIX IMPEX SRL I.C.S.							
				CODUL IBAN MD72MO2224ASV54735437100			
				CODUL FISCAL 1012600019967			
PRESTATORUL PLĂȚITOR:		Mobiasbanca - OTP Group S.A.					
BENEFICIAR: (R)IMSP Institutul de Medicina Urgenta		CODUL IBAN MD55VI022510300000002MDL		CODUL FISCAL 1003600152606			
PRESTATORUL BENEFICIAR:		B.C. VICTORIAIBANK S.A. Chisinau					
DESTINAȚIA PLĂȚII:		Pentru garantia pentru oferta la licitatia publica nr. 21018001 din 30.01.2020			TIPUL TRANSFERULUI NORMAL /URGENT		
CODUL TRANZACȚIEI		DATA PRIMIRII		DATA EXECUTĂRII		 L.S.	
		27-01-2020		27-01-2020		27 IAN 2020	
				SEMNĂTURA PRESTATORULUI		SEMNĂTURA EMITERULUI	
						L.S.	
						Suc. Nr. 25 Stefan cel Mare	
						IDNO 10072600006089	
							
						MOTIVUL REFUZULUI	
Notă: Responsabilitatea privind veridicitatea si corectitudinea informației indicate în ordinul de plată îi revine persoanei care emite un ordin de plată							
* Câmpuri optionale							

Formular informativ despre ofertant (F3.3)

Data: " 25 " martie 2020

Licitația Nr.: 21021102

Pagina 1 din 3

A. Ofertanți individuali

1. Informații generale		
1.1.	Numele juridic al ofertantului	ICS Diamedix Impex SRL
1.2.	Adresa juridică a ofertantului în țara înregistrării	Chisinau, str. 31 august 1989 108/2
1.3.	Statutul juridic al ofertantului	
	• <i>Proprietate</i>	Privata
	• <i>Formă de organizare juridică</i>	Societate cu raspundere limitata
	• <i>Altele</i>	
1.4.	Anul înregistrării ofertantului	15.06.2012
1.5.	Statutul de afaceri al ofertantului	
	• <i>Agent local/Distribuitor al producătorului străin</i>	Agent local/Distribuitor al producătorului străin
	• <i>Intermediar</i>	
	• <i>Companie de antrepozii</i>	
	• <i>Altele</i>	
1.6.	Informația despre reprezentantul autorizat al ofertantului	
	• <i>Numele</i>	Savga Cristina
	• <i>Locul de muncă și funcția</i>	ICS Diamedix Impex SRL , Reprezentant vanzari
	• <i>Adresa</i>	Chisinau, str. 31 august 1989 108/2
	• <i>Telefon / Fax</i>	022 994-901/ 022 994-902
	• <i>E-mail</i>	diamedix.mold@diamedix.ro

1.7.	Numărul de înregistrare pentru TVA	0208491
1.8.	Numărul de identitate al ofertantului pentru impozitul pe venit (pentru ofertanți străini)	
1.9.	Ofertantul va anexa copile următoarelor documente:	<i>În conformitate cu FDA3.</i>
2.	Informații de calificare	
2.1.	Numărul de ani de experiență generală a ofertantului în livrări de bunuri și servicii	8 ani
2.2.	Numărul de ani de experiență specifică a ofertantului în livrarea/prestarea bunurilor și/sau serviciilor similare	8 ani
2.3.	Valoarea monetară a livrărilor de bunuri/prestarea serviciilor similare	<i>Nu se aplică</i>
2.4.	Disponibilitate de resurse financiare (bani lichizi sau capital circulant, sau de resurse creditare, extras din cont bancar etc.). Enumerați și anexați copile documentelor justificative	<i>Nu se aplică</i>
2.5.	Detalii privind capacitatea de producere / echipamente disponibile	<i>Nu se aplică</i>
3.	Informații financiare	
3.1.	Rapoarte financiare sau extrase din bilanțul financiar, sau declarații de profit / pierderi, sau rapoartele auditorilor pentru ultimul an de activitate. Enumerați mai jos și anexați copii: <u><i>Situațiile financiare 2015</i></u>	
3.2.	Denumirea, adresa, numerele de telefon, telex și fax ale băncilor care pot oferi caracteristici despre ofertant în cazul contactării de către autoritatea contractantă: <i>Denumirea:</i> <u>BC Mobiasbanca – Groupe Socite Generale SA, fil. Nr. 25, Stefan cel Mare”</u> <i>Adresa:</i> <u>bd. Stefan cel Mare si Sfint 77, Chisinau</u> <i>Telefon:</i> <u>+373 22 81 26 60</u> <i>Fax:</i> <u>+373 22 81 26 58</u>	
3.3.	Informație privind litigiile în care ofertantul este sau a fost implicat: a) Orice proces pe parcursul ultimilor 3 ani:	

Cauza litigiului	Rezultatul sau sentința și suma implicată
b) Procese curente, pe parcursul anului fiscal curent:	
Cauza litigiului	Situația curentă a procesului
Notă: Alte cerințe și detalii pot fi adăugate de către autoritatea contractantă, după caz	

B. Partenerii individuali ai Asociației

4.1.	Fiecare partener al Asociației va depune toată informația solicitată în formularul de mai sus, în compartimentele 1-3.
4.1.	Anexați procura/imputernicirea pentru fiecare semnatat autorizat al ofertei în numele Asociației.
4.1.	Anexați acordul semnat între toți partenerii ai Asociației (care va purta caracter obligatoriu în mod juridic pentru toți partenerii).
Notă: Alte cerințe și detalii pot fi adăugate de către autoritatea contractantă, după caz	

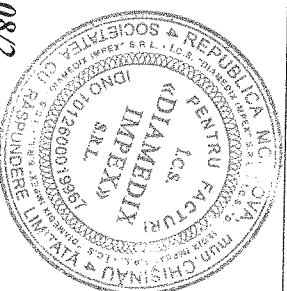
Nume: Savga Cristina

În calitate de: Reprezentant vânzări

Ofertantul: I.C.S. " Diamedix Impex" S.R.L.

Adresa: mun. Chisinau, str. 31 august 1989 108/2

Data: " 25" martie 2020

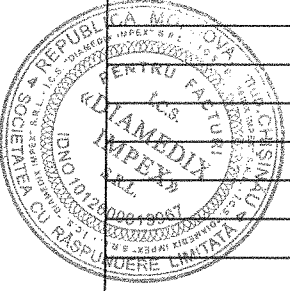


Specificații de preț (F4.2)

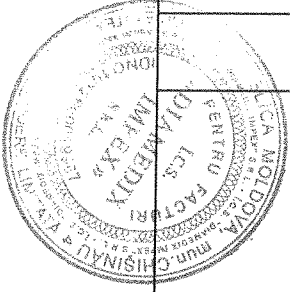
[Acest tabel va fi completat de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9]

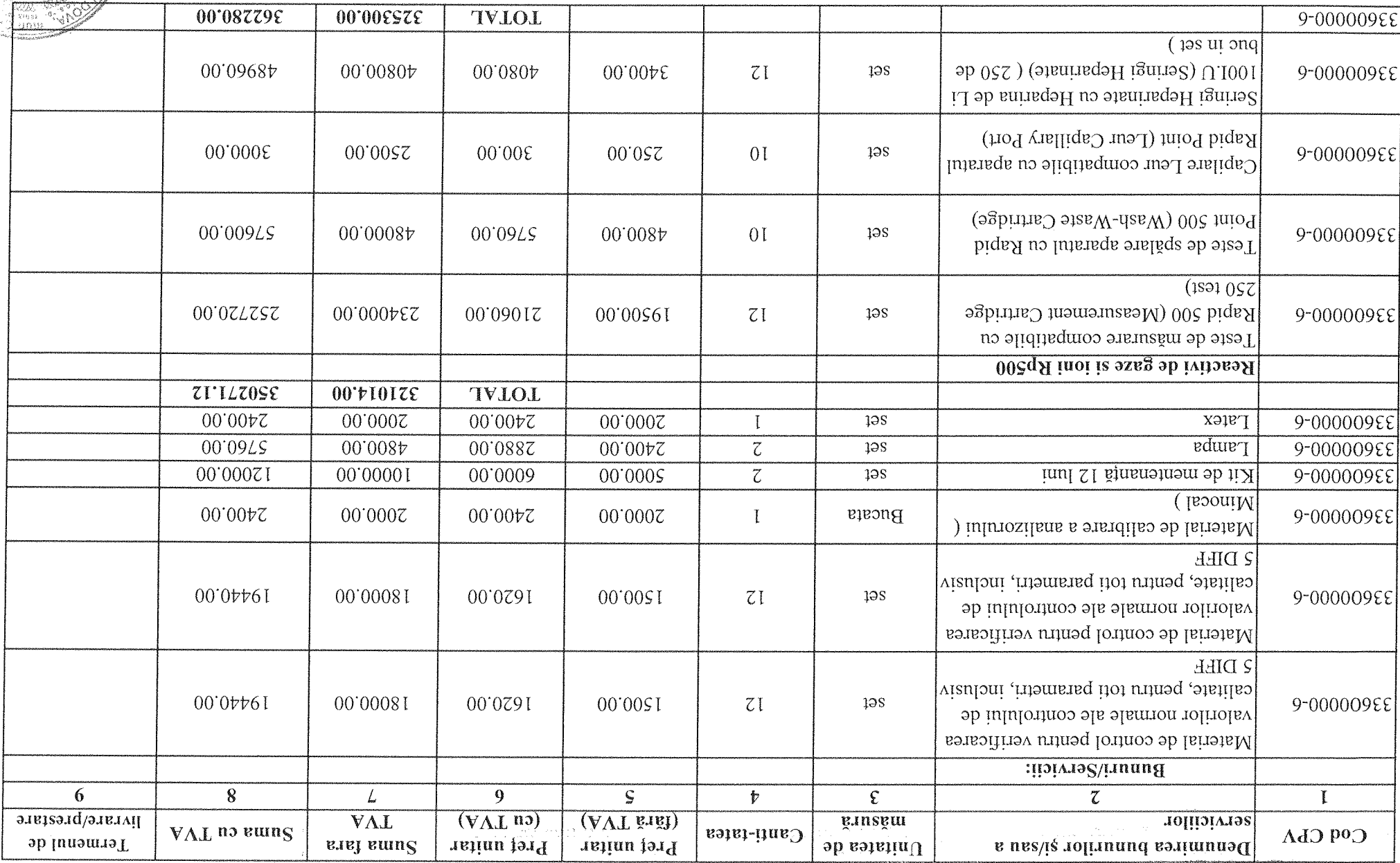
Numărul licitației: 21021102	Data: „25” martie 2020	Alternativa nr.:
Denumirea licitației: Reactivi si consumabile de laborator (repetat)	Lot:	Pagina: 1 din 4

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fara TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9
	Bunuri/Servicii:							
	Reactivi de laborator compatibili cu analizorul ABX Pentra 400							
33600000-6	ALT	Set	25	360.00	388.80	9000.00	9720.00	
33600000-6	AST	Set	25	360.00	388.80	9000.00	9720.00	
33600000-6	Amilaza	Set	88	860.00	928.80	75680.00	81734.40	
33600000-6	ALP	Set	25	160.00	172.80	4000.00	4320.00	
33600000-6	GGT	set	25	520.00	561.60	13000.00	14040.00	
33600000-6	Albumina	set	18	290.00	313.20	5220.00	5637.60	
33600000-6	PROTEINE TOTALE – TP	Set	62	220.00	237.60	13640.00	14731.20	
33600000-6	CREATININA	Set	52	250.00	270.00	13000.00	14040.00	
33600000-6	UREE	Set	28	290.00	313.20	8120.00	8769.60	
33600000-6	GLUCOZA	Set	63	260.00	280.80	16380.00	17690.40	
33600000-6	Proteina urinara	set	24	170.00	183.60	4080.00	4406.40	
33600000-6	BILIRUBINA TOTALA	Set	40	240.00	259.20	9600.00	10368.00	
33600000-6	BILIRUBINA DIRECTA	Set	45	180.00	194.40	8100.00	8748.00	
33600000-6	CK-MB	Set	18	1735.00	1873.80	31230.00	33728.40	
33600000-6	MultiCal	Set	2	7400.00	7992.00	14800.00	15984.00	
33600000-6	TPU Cal	set	4	2965.00	3202.20	11860.00	12808.80	
33600000-6	N Control	Set	2	5800.00	6264.00	11600.00	12528.00	
33600000-6	P Control	Set	2	6600.00	7128.00	13200.00	14256.00	
33600000-6	CK- Control	Set	2	3790.00	4093.20	7580.00	8186.40	
33600000-6	TPU Control L/H	set	4	2580.00	2786.40	10320.00	11145.60	
33600000-6	Clean-Chem CP	Set	2	2200.00	2640.00	4400.00	5280.00	
33600000-6	Deproteinizer CP	Set	12	700.00	840.00	8400.00	10080.00	
33600000-6	Cuve citire – Segmenti cuvette	Set	19	9000.00	10800.00	171000.00	205200.00	
33600000-6	Cupe proba – Blue sample cups	set	4	2000.00	2400.00	8000.00	9600.00	
33600000-6	Filtru Osmoser o mini	set	3	4667.00	5600.40	14001.00	16801.20	



Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Canți-tatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9
	Bunuri/Servicii:							
33600000-6	Kit de mentenanță 12 luni	set	2	10000.00	12000.00	20000.00	24000.00	
33600000-6	Lampa fotometrică	set	3	2400.00	2880.00	7200.00	8640.00	
33600000-6	Virfurile din teflon 10 buc/set	set	1	6000.00	7200.00	6000.00	7200.00	
33600000-6	Acid Uric	set	7	402.00	482.40	2814.00	3376.80	
33600000-6	Fier	set	3	455.00	546.00	1365.00	1638.00	
33600000-6	LDH	set	10	477.00	572.40	4770.00	5724.00	
						537360.00	610102.80	
	Reagenți de hematologie compatibili cu analizatorul automat de hematologie SDIFF HORIBA Yumizen H 500							
33600000-6	Reactiv pentru împrejmuire celulelor, pregătirea și diluarea probei pentru analiza. Cu acțiune electrolitică ce asigură numărarea celulelor prin impedanță și stopează reacția chimică a altor reactivi participanți la masurare. (Diluent)	Buc	32.00	2600.00	2808.00	83200.00	89856.00	
33600000-6	Lizant unic ce asigură numărarea și diferențierea leucocitelor, lizarea eritrocitelor, determinarea hemoglobinei.(Whitediff)	Buc	42.00	3667.00	3960.36	154014.00	166335.12	
33600000-6	Reactiv pentru curatarea analizorului după fiecare masurare, elimina reziduurile și proteinele depuse pe camerele de masurare și aperturi. Previne blocarea tubulaturii. (Cleaner)	Buc	20.00	400.00	480.00	8000.00	9600.00	
33600000-6	Reactiv pentru întreținerea periodică a aparatului(Minoclair)	Buc	6	500.00	600.00	3000.00	3600.00	
33600000-6	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scăzute ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF	set	12	1500.00	1620.00	18000.00	19440.00	





Specificații tehnice (F4.1)

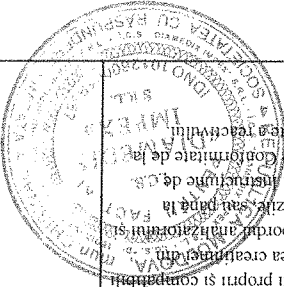
[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul licitației:	21021102	Data: 25 martie 2020		
Denumirea licitației:	Reactivi si consumabile de laborator (repetat)			
		Lot: _____		
Alternativa nr.:				Pagina: 1 din 10

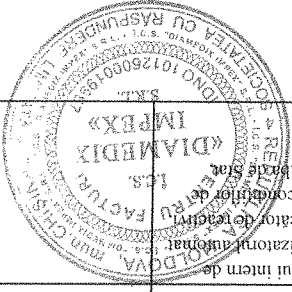
Cod CPV	1	Bunuri/Servicii:							
Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	2	Modelul articolului	3	Jara de origine	4	Produ-cătorul	5	6	7
Reactivi de laborator compatibili cu analizorul ABX Pentra 400									
33600000-6	ALT CP IFCC 250 teste/casetă	ALT	Franta	Horiba Medical	Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea alaninaminotransferazei din ser/plasmă/ umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de masura - set - caseta. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Condiții de transportare.	Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea alaninaminotransferazei din ser/plasmă/ umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de masura - set - caseta. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Condiții de transportare.			
33600000-6	AST CP IFCC 250 teste/casetă	AST	Franta	Horiba Medical	Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea aspartataminotransferazei din ser/plasmă umană.Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de masura - set - caseta. Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Condiții de transportare.	Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea aspartataminotransferazei din ser/plasmă umană.Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de masura - set - caseta. Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Condiții de transportare.			
33600000-6	Alfa-Amilaza totala CP EPS G-7 125 teste/casetă	Alfa-Amilaza totala	Franta	Horiba Medical	Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea amilazei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de masura - set - caseta. Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Condiții de transportare.	Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea amilazei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de masura - set - caseta. Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Condiții de transportare.			



Cod CPV	1	2	Modelul articolului	3	Țara de origine	Produs-cătorul	5	6	7	8	Standarde de referință
Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor											
Bunuri/Servicii:											
33600000-6	ALP CP IFCC 125 teste/caseta		ALP		Franta	Horiba Medical	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea fosfatazei alcaline din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare.	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea fosfatazei alcaline din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de măsură - set - caseta. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea fosfatazei alcaline din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de măsură - set - caseta. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.		
33600000-6	GGTP CP SZAZ Carboxylated Substrate 250 teste/caseta		GGTP		Franta	Horiba Medical	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea fosfatazei alcaline din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de măsură - set - caseta. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea fosfatazei alcaline din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de măsură - set - caseta. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea fosfatazei alcaline din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de măsură - set - caseta. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.		
33600000-6	Albumina CP Bromocresol Green 327 teste/caseta		Albumina CP		Franta	Horiba Medical	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul ABX Pentra 400 pentru determinarea albuminei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul ABX Pentra 400 pentru determinarea albuminei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Unitate de măsură - set - caseta. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea proteinei totale din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.		
33600000-6	Proteina totală CP Biuret 100 teste/caseta		Proteina Totala CP		Franta	Horiba Medical	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea proteinei totale din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea proteinei totale din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea proteinei totale din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.		
33600000-6	Jaffe/Alcaline Picrate 120 Creatinina CP teste/caseta		Creatinina CP		Franta	Horiba Medical	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea creatininei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea creatininei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.	Casația specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea creatininei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.		

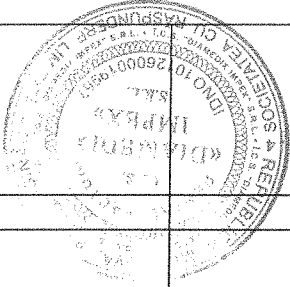


Cod CPV	1	2	Modelul articolului	3	Țara de origine	Prod-ătorul	Specificarea tehnica deplina solicitata de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnica deplina propusa de către ofertant	Standarde de referință
		Bunuri/Service:							
33600000-6	CK-MB RTU NAC Immuno-inhibition 125 teste/viala		CK-MB		Franta	Horiba Medical	Reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea creatininkinazei fracția MB din ser/plasma umană. Stabilitatea reagenților pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului și amplasare pe bord în Limba de Stat. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat al condițiilor de transportare.	Reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea creatininkinazei fracția MB din ser/plasma umană. Stabilitatea reagenților pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului și amplasare pe bord în Limba de Stat. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat al condițiilor de transportare.	
33600000-6	Multicalibrator Chimie clinica Liofilizat 10x3 ml		Multicalibrator		Franta	Horiba Medical	Set de calibratori multiconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor de chimie clinică tip lichid efectuate pe analizatorul automatizat ABX Pentra 400. Certificat de Trasabilitate a calibratorului în Limba de Stat. Unitate de masura - set - cascata	Set de calibratori multiconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor de chimie clinică tip lichid efectuate pe analizatorul automatizat ABX Pentra 400. Certificat de Trasabilitate a calibratorului în Limba de Stat. Unitate de masura - set - cascata	
33600000-6	TPU calibrator RTU 3x3ml		TPU calibrator		Franta	Horiba Medical	Set de calibratori originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor la analizator chimic automatizat ABX Pentra 400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a calibratorului. Certificat al condițiilor de utilizare a calibratorului în Limba de Stat. Unitate de masura - set - cascata	Set de calibratori originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor la analizator chimic automatizat ABX Pentra 400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a calibratorului. Certificat al condițiilor de utilizare a calibratorului în Limba de Stat. Unitate de masura - set - cascata	
33600000-6	Control N Liofilizat 10x5 ml		Control N		Franta	Horiba Medical	Control cu analizi biochimice nivel normal, original, specific pentru controlul intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat ABX Pentra 400. Certificat da Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Control cu analizi biochimice nivel normal, original, specific pentru controlul intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat ABX Pentra 400. Certificat da Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Control P Liofilizat 10x5 ml		Control P		Franta	Horiba Medical	Control cu analizi biochimice nivel patologic, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Control cu analizi biochimice nivel patologic, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Control CK Liofilizat 4x3 ml		Control CK		Franta	Horiba Medical	Control original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a controlului. Certificat al condițiilor de transportare. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Control original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a controlului. Certificat al condițiilor de transportare. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	

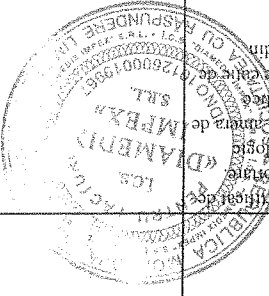


Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Produsul	Specificarea tehnica deplina solicitata de către autoritatea contractanta	Specificarea tehnica deplina propusa de către ofertant	Standarde de referință
1	Bunuri/Servicii:						
33600000-6	Control urina L/H RTU 1x10ml + 1x10ml	Control urina	Franta	Horiba Medical	Control cu analizi biochimice in 2 nivele, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de urina efectuate pe analizatorul automat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a controlului de transportare.	Control cu analizi biochimice in 2 nivele, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de urina efectuate pe analizatorul automat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a controlului de transportare.	
33600000-6	Clean Chem 99 CP	Clean Chem	Franta	Horiba Medical	Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate! Certificatul condițiilor de transportare. Pentra C400. La necesitate camera de bord/scaner a analizatorului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de la producător (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate! Certificatul condițiilor de transportare. Pentra C400. La necesitate camera de bord/scaner a analizatorului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Sample Cup-Blue 1000 buc/cutie	Sample Cup-Blue	Franta	Horiba Medical	Ependorfi de unică folosință, specifică după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de biochimie Pentra C400, destinate pentru chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător.	Ependorfi de unică folosință, specifică după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de biochimie Pentra C400, destinate pentru chimice și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător.	
33600000-6	Deproteinizer CP	Deproteinizer CP	Franta	Horiba Medical	Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate! Certificatul condițiilor de transportare. Setul de soluție de spălare original, specific, destina pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic camera de bord/scaner a aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate! Certificatul condițiilor de transportare. Setul de soluție de spălare original, specific, destina pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic camera de bord/scaner a aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Cuvettes de unică folosință pentru reacții chimice și măsurare 5400 buc/set	Cuvettes			Cuve de unică folosință, specifică după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de biochimie Pentra 400, destinate pentru măsurare. 5400 buc/set (450x12 chiuvete). Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de utilizare în Limba de Stat.	Cuve de unică folosință, specifică după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de biochimie Pentra 400, destinate pentru reacții chimice și măsurare. 5400 buc/set (450x12 chiuvete). Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Instrucțiune de utilizare în Limba de Stat.	
33600000-6	Filtru Osmoser o mini	Filtru Osmoser			Seturi de filtre Osmoser o mini, specifice, originale, destinate pentru apa de înaltă calitate compatibilă cu necesitățile analitice și de mentenanță a analizatorului chimic clinic automatizat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Seturi de filtre Osmoser o mini, specifice, originale, destinate pentru apa de înaltă calitate compatibilă cu necesitățile analitice și de mentenanță a analizatorului chimic clinic automatizat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Kit de mentenanță 12 luni	Kit de mentenanță 12 luni	Franta	Horiba Medical	Kit de mentenanță 12 luni, original, specific, destina pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Kit de mentenanță 12 luni, original, specific, destina pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Produce-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
Bunuri/Servicii:							
33600000-6	Lampa fotometrică	Lampa fotometrică	Franta	Horiba Medical	Lampa fotometrică, originală, specifică, destinată măsurării analitelor biochimici pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului de laborator. Certificat de Conformitate de la producător. Instrucțiune de utilizare în Limba de Stat.	Lampa fotometrică, originală, specifică, destinată măsurării analitelor biochimici pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului de laborator. Certificat de Conformitate de la producător. Instrucțiune de utilizare în Limba de Stat.	
33600000-6	Virtuție din teflon 10 buc/set	Virtuție din teflon			Virtuție din teflon de calitate înaltă, specifică, originală, destinate manevrelor de dozare de înaltă precizie a volumurilor necesare de reagenți și specimene la Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Virtuție din teflon de calitate înaltă, specifică, originală, destinate manevrelor de dozare de înaltă precizie a volumurilor necesare de reagenți și specimene la Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Acid uric	Acid uric	Franta	Horiba Medical	Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Caseta specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea acidului uric din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Caseta specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea acidului uric din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	LDH	LDH	Franta	Horiba Medical	Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Caseta specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea acidului uric din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Caseta specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea acidului uric din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Fierul serie	Fierul serie	Franta	Horiba Medical	Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Caseta specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea fierului serie din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Caseta specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea fierului serie din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagenților pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
	Reagenți de hematologie compatibili cu analizatorul SDIFF HORIBA Ymizen H 500						

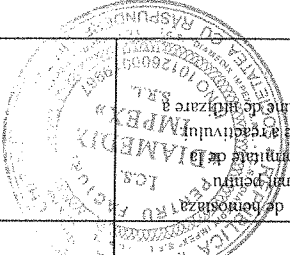


Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Produce-torul	Specificarea tehnică depună solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică depună propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
Bunuri/Servicii:							
33600000-6	ABX Diluent 20 L	ABX Diluent	Franta	Horiba Medical	Certificat de Conformitate de la producător de reactiv. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Ambalajul standard pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului, a volumelor de probă destinate pentru numărată în mod CBC și DIF, măsurarea Hb. Camera de bord/scaner a aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barecodului sau codului QR impri-mat pe cutie de către producător (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Certificat de Conformitate de la producător de reactiv. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Ambalajul standard pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului, a volumelor de probă, pe bordul analizatorului, destina-tă pentru numărată în mod CBC și DIF, măsurarea Hb. Camera de bord/scanerul aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barecodului sau codului QR impri-mat pe cutie de către producător (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Whitediff 1L	Whitediff	Franta	Horiba Medical	374 din 05.05.2014). Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat. hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barecodului sau codului QR mod CBC și DIF, măsurarea Hb. Camera de bord/scanerul aparatului Yumizen H500, destinat pentru etapa finală de diluție tipuri de diluții a volumelor de probă, pe bordul analizatorului, destina-tă pentru numărată în mod CBC și DIF, măsurarea Hb. Camera de bord/scanerul aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barecodului sau codului QR impri-mat pe cutie de către producător (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Ambalajul standard pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru etapa finală de diluție tipuri de diluții a volumelor de probă, pe bordul analizatorului, destina-tă pentru numărată în mod CBC și DIF, măsurarea Hb. Camera de bord/scanerul aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barecodului sau codului QR impri-mat pe cutie de către producător (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	ABX Cleaner 1L	ABX Cleaner	Franta	Horiba Medical	Certificat de Conformitate de la producător de reactiv. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Setul de soluție de spălare original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Yumizen H500. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Certificat de Conformitate de la producător de reactiv. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Setul de soluție de spălare original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Yumizen H500. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	QC Diffrol N Control hematologic	Diffrol N Control	Franta	Horiba Medical	Certificat de la producător de reactiv. Trasabilitatea controlului condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind inginer. Control hematologic Nivel Normal compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Camera de bord/scanerul a analizatorului hematologic trebuie să identifice pachetul prin citirea barecodului sau codului QR impri-mat pe cutie de către Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Certificat de Conformitate de la producător de reactiv. Certificat de la producător de reactiv. Trasabilitatea controlului condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind inginer. Control hematologic Nivel Normal compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Camera de bord/scanerul a analizatorului hematologic trebuie să identifice pachetul prin citirea barecodului sau codului QR impri-mat pe cutie de către Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	QC Diffrol L Control hematologic	Diffrol L Control	Franta	Horiba Medical	Certificat de Conformitate de la producător de reactiv. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Camera de bord/scanerul a analizatorului hematologic trebuie să identifice pachetul prin citirea barecodului sau codului QR impri-mat pe cutie de către producător (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat de Conformitate de la producător de reactiv. Certificat de la producător de reactiv. Certificatul condițiilor de transportare. Compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Camera de bord/scanerul a analizatorului hematologic trebuie să identifice pachetul prin citirea barecodului sau codului QR impri-mat pe cutie de către producător (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	



Cod CPV	1	2	Bunuri/Servicii:	33600000-6	QC Diffrol H Control hematologic	Diffrol H Control	Franta	Horba Medical	Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate Nivel înalt compatibil cu analizatorul Yumizen Control hematologic. Certificat de Trasabilitate Nivel înalt compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Camera de bord/scanerul a analizatorului hematologic trebuie să identifice pachetul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Instrucțiune de utilizare a calibratorului în Limba de Stat.	7	8	Standarde de referință
Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	2	3	Modelul articolului	33600000-6	Minoclar	Minoclar	Franta	Horba Medical	Setul de soluție de spălare original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Yumizen H500, pentru asigurarea funcționalității optime a analizatorului. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate Nivel înalt compatibil cu analizatorul Yumizen H500, pentru asigurarea funcționalității optime a analizatorului. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	5	6	Specificarea tehnica depina solicitata de către autoritatea contractantă
Țara de origine	4	5	Produs-cătorul	33600000-6	Kit de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat hematologic Yumizen H500. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Kit de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat hematologic Yumizen H500. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Kit de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat hematologic Yumizen H500. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Kit de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat hematologic Yumizen H500. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Kit de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat hematologic Yumizen H500. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	6	7	Specificarea tehnica depina solicitata de către ofertant
Bunuri/Servicii:	2	3	Modelul articolului	33600000-6	Lampa	Lampa	Franta	Horba Medical	Lampa originală, de tehnologie specifică, destinată măsurării și numărării indicilor hematologici de determinare a numărării Yumizen H500. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	5	6	Specificarea tehnica depina solicitata de către autoritatea contractantă
33600000-6	33600000-6	33600000-6	Calibrator Minocal	Calibrator Minocal	Calibrator Minocal	Franta	Horba Medical	Set de calibrator Minocal original, specific, destinat procedurilor de calibrare a analizator hematologic automatizat Yumizen H500 în cadrul mentenanțelor efectuate de ingineri. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat de Conformitate de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Setul microparticule de latex cu dimensiuni specifice înzestrate pentru executarea calibrării, controlului de calitate optim în cadrul mentenanțelor specifice analizatorului hematologic automat Yumizen H500 și asigurarea funcționalității optime a analizatorului. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate Nivel înalt compatibil cu analizatorul Yumizen H500 și asigurarea funcționalității optime a analizatorului. Certificat de Conformitate de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	33600000-6	33600000-6	33600000-6
33600000-6	33600000-6	33600000-6	Latex	Latex	Latex	Franta	Horba Medical	Setul microparticule de latex cu dimensiuni specifice înzestrate pentru executarea calibrării, controlului de calitate optim în cadrul mentenanțelor specifice analizatorului hematologic automat Yumizen H500 și asigurarea funcționalității optime a analizatorului. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate Nivel înalt compatibil cu analizatorul Yumizen H500 și asigurarea funcționalității optime a analizatorului. Certificat de Conformitate de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Setul microparticule de latex cu dimensiuni specifice înzestrate pentru executarea calibrării, controlului de calitate optim în cadrul mentenanțelor specifice analizatorului hematologic automat Yumizen H500 și asigurarea funcționalității optime a analizatorului. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate Nivel înalt compatibil cu analizatorul Yumizen H500 și asigurarea funcționalității optime a analizatorului. Certificat de Conformitate de la producător privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	33600000-6	33600000-6	33600000-6
Reactivi de gaze și ioni	Reactivi de gaze și ioni	Reactivi de gaze și ioni	Cartridge	Cartridge	Cartridge	Franta	Horba Medical	Cartridge de gaze și ioni Rapiid Point 500. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat sau Rusia.	Cartridge de gaze și ioni Rapiid Point 500. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat sau Rusia.	33600000-6	33600000-6	33600000-6
250 de probe compatibile cu RP 500	250 de probe compatibile cu RP 500	250 de probe compatibile cu RP 500	Measurement	Measurement	Measurement	Franta	Horba Medical	Cartridge de măsurare pentru 250 de probe compatibile cu analizatorul de gaze și ioni Rapiid Point 500. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat sau Rusia.	Cartridge de măsurare pentru 250 de probe compatibile cu analizatorul de gaze și ioni Rapiid Point 500. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat sau Rusia.	33600000-6	33600000-6	33600000-6

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	1	2	Modelul articolului	Fara de origine	Produce-torul	Specificarea tehnica deplina solicitata de catre autoritatea contractanta	Specificarea tehnica deplina propusa de catre ofertant	Standarde de referinta
	Bunuri/Servicii:								
33600000-6	Cartus de spalare compatibil cu RP 500			Wash/Waste Cartridge	Germania	Siemens	Cartus de spalare compatibil cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat sau Rusă.	Cartus de spalare compatibil cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat sau Rusă.	
33600000-6	Serungi de 2,5 ml, heparinate cu Litium (Ca2+LH, ~ 100 U/L) compatibile cu RP 500			Serungi cu Heparina de Litium	Austria	Bio-Grainer	Serungi specializate cu litium heparina compatibile cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Volum seringa - 2,5 ml (LH - 100 UI). Ambalaj: 250 buc/set. Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire.	Serungi specializate cu litium heparina compatibile cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Volum seringa - 2,5 ml (LH - 100 UI). Ambalaj: 250 buc/set. Certificat de Conformitate de la producător.	
33600000-6	Port pentru detectia cheagului de sange compatibil cu RP			Capillary Leuer port	Germania	Siemens	Port pentru detectia cheagului de sange de către analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Ambalaj: 2 buc/set. Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Instrucțiune de utilizare în Limba de Stat sau Rusă.	Port pentru detectia cheagului de sange de către analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Ambalaj: 2 buc/set. Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Instrucțiune de utilizare în Limba de Stat sau Rusă.	
	Reagenți la analizor de coagulare Horiba G200								
33600000-6	Yumizen G PT Iiq 4 12x4ml			Yumizen G PT Iiq 4 12x4ml	Franta	Horiba Medical	Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza semiautomat cu 2 canale de măsurare Yumizen G200, destinat pentru protrombinei din plasmă umană și calcularea INR. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza semiautomat cu 2 canale de măsurare Yumizen G200, destinat pentru protrombinei din plasmă umană și calcularea INR. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Yumizen G APTT Iiq 4 12x4ml			Yumizen G APTT Iiq 4 12x4ml	Franta	Horiba Medical	Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza semiautomat cu 2 canale - Yumizen G200, destinat pentru determinarea timpului tromboplastinei pațial activate din plasmă umană. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza semiautomat cu 2 canale - Yumizen G200, destinat pentru determinarea timpului tromboplastinei pațial activate din plasmă umană. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Yumizen G FIB 2 12x2ml			Yumizen G FIB 2 12x2ml	Franta	Horiba Medical	Set de reactivi originali, specifici analizatorului hemostaza semiautomat cu 2 canale - Yumizen G200, destinat pentru determinarea fibrinogenului. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Set de reactivi originali, specifici analizatorului hemostaza semiautomat cu 2 canale - Yumizen G200, destinat pentru determinarea fibrinogenului. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Yumizen G IMIDAZOL 12x15 ml			Yumizen G IMIDAZOL 12x15 ml	Franta	Horiba Medical	Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza semiautomat cu 2 canale - Yumizen G200, destinat pentru determinarea fibrinogenului. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza semiautomat cu 2 canale - Yumizen G200, destinat pentru determinarea fibrinogenului. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificat privind instruire ingineri. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	



Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Produsătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
	Bunuri/Servicii:						
33600000-6	Cuve de unică folosință pentru reacții de coagulare și măsurare. 1000 buc/set	Cuve de unică folosință pentru reacții de coagulare și măsurare. 1000 buc/set	Franta	Horiba Medical	Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru semiautomat de hemostază Yumizen G200, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de hemostază Yumizen G200, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Yumizen G CTRL I/II + 5x1mm (2x)	Yumizen G CTRL I/II + 5x1mm (2x)	Franta	Horiba Medical	Control 2 nivele, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de hemostază efectuate pe analizatorul semiautomat cu 2 canale Yumizen G200. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Control 2 nivele, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de hemostază efectuate pe analizatorul semiautomat cu 2 canale Yumizen G200. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	
33600000-6	Yumizen G CaCl ₂ 12x4ml	Yumizen G CaCl ₂ 12x4ml	Franta	Horiba Medical	Set de reactiv activator a reacțiilor de coagulare destinat pentru testarea sistemului de hemostază pe analizatorul semiautomat cu 2 canale independente Yumizen G200. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	Set de reactiv activator a reacțiilor de coagulare destinat pentru testarea sistemului de hemostază pe analizatorul semiautomat cu 2 canale independente Yumizen G200. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat.	

Semnat: Savga Numele, Prenumele: Savga Cristina În calitate de: Reprezentant vânzări
 Adresa: mun. Chisinau, str. 31 August 1989 nr.108/2 Ofertantul: I.C.S. "DIAMEDIX IMPEX" S.R.L.



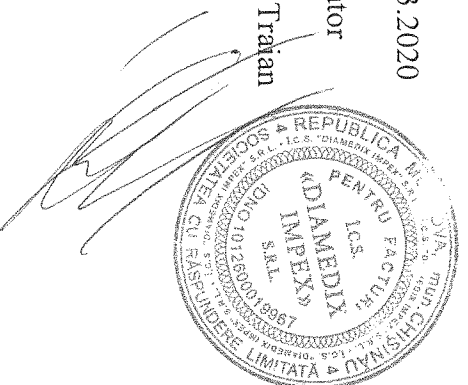
Catre: ***IMSP Institutul de Medicina Urgenta***
mun. Chişinău, str. Toma Ciorba 1

Prin prezenta, **ICS Diamedix Impex SRL** confirma ca, la solicitare beneficiarului vom prezenta mostre timp de 3 zile.

Data: 25.03.2020

Administrator

Marinescu Traian



Catre: *MSP Institutul de Medicina Urgenta*
mun.Chișinău, str. Toma Ciorba 1

Prin prezenta, **ICS Diamedix Impex SRL** confirma ca, la solicitare beneficiarului produsele vor fi livrate pîmp de 24 ore.

Data: 25.03.2020

Administrator

Marinescu Traian

