

	analiza urinei la analizator DIRUI H 100			nitrite 0,05 mg /dl; proteine 10mg /dl; bilirubina 0,5 mg /dl; leucocite urobilinogen 0,5 mg /dl; Hb 0,015mg/dl; greutatea specifică 1000 -1030; pH 5 -9	Test-Stripuri DIRUI H 10 parametri	Urină	1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	100 teste/set	5000 teste
2	Urinalys Norma control p/u DIRUI H 10 Urinalys Patologic control p/u DIRUI H 10	CE	Metoda calitativă de culoare	Glucoza -2,8 mmol/l; cetone 10mg /dl; nitrite 0,05 mg /dl; proteine 10mg /dl; bilirubina 0,5 mg /dl; leucocite urobilinogen 0,5 mg /dl; Hb 0,015mg/dl; greutatea specifică 1000 -1030; pH 5 -9	Lichid gata de folosire	Urină	Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	Flacon cu volum pînă la 8 ml)	4 fl control norma 4 fl control patologic
Valoarea estimata (se va indica pentru fiecare lot aparte fara TVA								6000.0	

Cerinte specifice:

1. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate nu mai mic de 12 luni., condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă **în mod obligatoriu** cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.
2. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă atât pentru test stripuri cât și pentru materialul de control(normal și patologic).
- 3.Furnizorii vor demonstra că Strip-testele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).
4. Materialele de control cât și test stripurile trebuie să corespundă pentru analizatorul DIRUI H 100, să fie de la același producător.
5. Se solicită obligator de prezentat mostre pentru testare de la furnizorul cîștigător în timp de **5 zile calendaristice după comunicarea scrisă despre acceptarea ofertei.**
- 6.Furnizorul va fi obligat să programeze Strip-Testele la analizatorul DIRUI H 10, pentru procedurile de testare a monstrelor, se va demonstra calitatea lucrului.
- 7.La cerinta noastră se va livra cantitatea cerută de teste.

Lotul IX Test-Stripuri specific pentru analizatorul de urina URYXXON Relax

N d/o	Denumirea testului	Marcaj	Metoda de determinare	Sensibilitatea, specificitatea, limita de detecție	Tipul reagenților	Materialele p/u investigați	Interferențe	Amblaj solicitat	Volum total solicitat
1.	Test strip pentru analiza urinei la analizatorul	CE	Metoda calitativă de culoare	Glucoza -2,8 mmol/l; cetone 10mg /dl; nitrite 0,05 mg /dl; proteine 10mg /dl; bilirubina 0,5 mg /dl; leucocite urobilinogen 0,5 mg	Medi-test Comb i 11	Urină	Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina	Set/ 100 teste	5000 teste

	analiza urinei la analizator DIRUI H 100			nitrite 0,05 mg /dl; proteine 10mg /dl; bilirubina 0,5 mg /dl; leucocite urobilinogen 0,5 mg /dl; Hb 0,015mg/dl; greutatea specifică 1000 -1030; pH 5 -9	Test-Stripuri DIRUI H 10 parametri	Urină	1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	100 teste/set	5000 teste
2	Urinalys Norma control p/u DIRUI H 10 Urinalys Patologic control p/u DIRUI H 10	CE	Metoda calitativă de culoare	Glucoza -2,8 mmol/l; cetone 10mg /dl; nitrite 0,05 mg /dl; proteine 10mg /dl; bilirubina 0,5 mg /dl; leucocite urobilinogen 0,5 mg /dl; Hb 0,015mg/dl; greutatea specifică 1000 -1030; pH 5 -9	Lichid gata de folosire	Urină	Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	Flacon cu volum pînă la 8 ml)	4 fl control norma 4 fl control patologic
Valoarea estimata (se va indica pentru fiecare lot aparte fara TVA								6000.0	

Cerinte specifice:

1. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate nu mai mic de 12 luni., condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă **în mod obligatoriu** cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.
2. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă atât pentru test stripuri cât și pentru materialul de control(normal și patologic).
- 3.Furnizorii vor demonstra că Strip-testele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriger sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).
4. Materialele de control cât și test stripurile trebuie să corespundă pentru analizatorul DIRUI H 100, să fie de la același producător.
5. Se solicită obligator de prezentat mostre pentru testare de la furnizorul cîștigător în timp de **5 zile calendaristice după comunicarea scrisă despre acceptarea ofertei.**
- 6.Furnizorul va fi obligat să programeze Strip-Testele la analizatorul DIRUI H 10, pentru procedurile de testare a monstrelor, se va demonstra calitatea lucrului.
- 7.La cerinta noastră se va livra cantitatea cerută de teste.

Lotul IX Test-Stripuri specific pentru analizatorul de urina URYXXON Relax

N d/o	Denumirea testului	Marcaj	Metoda de determinare	Sensibilitatea, specificitatea, limita de detecție	Tipul reagenților	Material p/u investigați	Interferențe	Amblaj solicitat	Volum total solicitat
1.	Test strip pentru analiza urinei la analizatorul	CE	Metoda calitativă de culoare	Glucoza -2,8 mmol/l; cetone 10mg /dl; nitrite 0,05 mg /dl; proteine 10mg /dl; bilirubina 0,5 mg /dl; leucocite urobilinogen 0,5 mg	Medi-test Comb i 11	Urină	Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina	Set/ 100 teste	5000 teste

	Uryxon Relax			/dl; Hb 0,015mg/dl; greutatea specifică 1000 -1030; pH 5 -9	urine test, Strip -test		pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobi na pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.		
2	Control p/u urina Normal p/u analizorul Uryxon Relax Control p/u urina Patologic p/u analizorul Uryxon Relax	CE	Metoda calitati vă de culoare	Glucosa -2,8 mmol/l; cetone 10mg /dl; nitrite 0,05 mg /dl; proteine 10mg /dl; bilirubina 0,5 mg /dl; leucocite urobilinogen 0,5 mg /dl; Hb 0,015mg/dl; greutatea specifică 1000 -1030; pH 5 -9	Lichi d gata de folosi re	Urină	Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobi na pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	Flac on cu vol 15 ml	3 fl control norma 3 fl control patologic
Valoarea estimata (se va indica pentru fiecare lot aparte fara TVA)								15000.0	

Cerinte specifice:

1. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate nu mai mic de 12 luni, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă **în mod obligatoriu** cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.
2. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă atît pentru test stripuri cît și pentru materialul de control(normal și patologic).
3. Furnizorii vor demonstra că Strip-Testele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).
4. Materialele de control cît și test stripurile trebuie să corespundă pentru analizatorul URYXXON Relax să fie de la același producător.
5. Se solicită obligator de prezentat mostre pentru testare de la furnizorul cîștigător în timp de **5 zile calendaristice după comunicarea scrisă despre acceptarea ofertei.**
6. Furnizorul va fi obligat să programeze Strip-Testele la analizatorul URYXXON Relax pentru procedurile de testare a monstrelor, se va demonstra calitatea lucrului

Lotul X Specificatii standart p-u investigatii imunologice

1.	33696500-0	Anti HB cor sumar teste rapide	teste	teste	100
	Total				1000

Lotul XI Specificatii standart p-u investigatii imunologice

1	33696500-0	Toliclon Anti A fl 10ml cu pipeta dozator	flac	10flacoa ne	250.0
	Total				250.0

Lotul XII Specificatii standart p-u investigatii imunologice

1	33696500-0	Toliclon Anti B fl 10ml cu pipeta dozator	flac	10	300
	Total				300.0

Lotul XIII Specificatii standart p-u investigatii imunologice

1.	33696500-0	Toliclon Anti Dsuper fl 10ml cu pipeta dozator	flacoane	10	350.0
		Total			350.0

Lotul XIV Specificatii standart p-u investigatii imunologice

1.	33696500-0	Toliclon Anti AB fl 10ml cu pipeta automat	flacoane	3	100.0
		Total			100.0

Lotul XV Vesela si articole de ustensila

1	33696500-0	Eprubete din plastic de 3 ml in complet cu capilare Sedi Redi Na 0.2ml	buc	p-u viteza de sedimentare a hematiilor ,cu eticheta ,capac,ambalate de producator .eprubeta de 3ml +capilarr in complet	10000
		Total			25000.0
Valoarea estimativa totala (se va indica fara TVA)				620200.0	

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

10.În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru un singur lot;

11.Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: _____ nu se admite _____
(indicați se admite sau nu se admite)

8. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: _____ la sediul cumparatorului _____, la comanda _____

9. Termenul de valabilitate a contractului: _____ 31.12.2025 _____

10. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): _____ nu _____
(indicați da sau nu)

11. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): _____ nu _____
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

12. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
---------	---	---	-------------------------------

1	Ofertantul trebuie să întrunească condițiile de eligibilitate prescrise de prevederile art.19 din Legea nr.131/2015	la depunerea ofertei prin DUAE, iar la evaluare prezentarea documentelor justificative solicitate	Lipsa condamnării pe parcursul a ultimilor 3 ani Nu se află în proces de insolvabilitate
2	Ofertantul dispune de bunuri calitative, certificate de instituțiile abilitate.	la depunerea ofertei prin declararea în DUAE, iar la evaluare prezentarea documentelor justificative solicitate: - certificate sau alte acte ce confirmă calitatea, țara de origine și producătorul bunurilor propuse.	Bunuri calitative
3	Ofertantul are capacitate profesională pentru prestarea serviciului solicitat	la depunerea ofertei prin DUAE, iar la evaluare prezentarea documentelor justificative solicitate - extras din Registrul persoanelor juridice; - decizia de înregistrare; - licență de activitate (prestarea serviciului solicitat);	Persoană juridică înregistrată. Licențiată în livrarea bunurilor solicitate.

13. Garanția pentru ofertă, după caz ___nu___, cuantumul___.

14. Garanția de bună execuție a contractului, după caz ___nu___, cuantumul___.

15. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz _____

16. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică) __Licitatie electronica___

17. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):

18. Ofertele se prezintă în valuta _____ lei MD _____

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: ___Cel mai mic pret___

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP /până la: [ora exactă] _____ SIA RSAP _____

- pe: [data] _____ SIA RSAP _____

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

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

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: ___30zile___

24. Locul deschiderii ofertelor: ___SIA RSAP___

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: ___de stat___

27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____nu_____

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

28. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

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

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

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

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 04.11.2024

33. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

34.

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	da
Sistemul de comenzi electronice	da
Facturarea electronică	da
Plățile electronice	da

35. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): _____nu_____ (se specifică da sau nu)

36. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: Mazur Natalia /

