

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind achiziționarea Reagenți de laborator  
prin procedura de achiziție Licitatie Publică**

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Spitalul Clinic al Ministerului Sănătății**
2. IDNO: **1003600150716**
3. Adresa mun. Chișinău, str. Pușkin, 51
4. Numărul de telefon/fax: **022-26-70-14; 068 69 93 10**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **scms@ms.md, tatianascms.achiz@yahoo.com**
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: ***documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP***
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Nu se aplică**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitat ea de măsură	Canti tatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoare a estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
		<b>Lot 1. RPR-carbon</b>				
1.1	33790000-4	RPR-carbon	test	12000	Cerinte generale + Nota. Cu control "+" ; "-" Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat , etichetat de producator, ambalaj securizat ,marcat si etichetat de catre producator.Date de identitate(denumirea lotului,seria..)ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator (la momentul livrării catre consumator) sa fie nu mai mic de 12 luni. La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul castigator, in timp de trei zile din momentul luării deciziei.Ofertantul sa asigure prezenta specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set sa fie toti reagentii necesari pentru reactie.	
		Total lot1.				2 400
		<b>Lot 2. Anticorpi neutralizanti SARS-CoV-2 Ig M</b>				
2.1	33790000-4	Anticorpi neutralizanti SARS-CoV-2 Ig M	test	576	Cerinte generale+Nota,ELISA,sensib 100%,specf.100%,cu control+si- calibratorim Marcaj CE si IVD Firma furnizoare de reactivi sa dispuna de ingineri calificati,certificati de producatorul echipamentului pentru deservirea gratuita a echipamentului in cauza, pe perioada de utilizare a reactivelor,precum si participarea lor la reprogramari,calibrari,controale de calitate.Stripurile sa fie detasabile ,posibil de a rupe stripul si de a folosi cate un godeu,sa fie posibil de a efectua cate o proba.Marcaj CE si IVD	

				<p>. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat,marcat , etichetat de producator, ambalaj securizat ,marcat si etichetat de catre producator.Date de identitate(denumirea lotului,seria..)ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida <b>in mod obligatoriu</b> cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator (la momentul livrarii catre consummator) sa fie nu mai mic de 12 luni.</p> <p>La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul castigator,in timp de trei zile din momentul luarii deciziei.Ofertantul sa asigure prezenta specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set sa fie toti reagentii necesari pentru reactie.</p> <p>Solutiile de lucru sa fie stabile mai mult de 30 zile.In instructia de folosire sa fie indicate sensibilitatea si specificitatea testelor,test sistemele sa fie cu sensibilitatea nu mai mica de 99.8%.Test sistemele pentru determinarea cantitativa sa contina obligator calibratori si material de control .Stripurile sa fie detasabile,posibilitatea de a rupe stripul si de a folosi cate un godeu.Sa fie posibil de a testa cate o proba.</p> <p><b>Obligatru, instructiunile de utilizare a truselor sa fie prezentate in limba de stat , sau rusa,continand caracteristicile de performanta si calitate:sensibilitate,liniaritate,specificitate,reproductibilitate,interferenta.</b></p> <p>Operatorul economic furnizor de reactie v-a deserve gratis echipamentul de laborator in caz de reprogramare si v-a supraveghea controlul calitatii investigatiilor pe perioada de valabilitate a contractului.</p> <p>Sa fie prezente certificate prin care vor dovedi ca reagentii se pastreaza pana la livrare in conditiile prevazute de producator (la frigider,frigoriifer sau incaperi dotate cu echipament specific,etc.)</p> <p><b>Nota:</b> In set sa fie prezenti toti reagentii necesari pentru reactie inclusive calibratori si material de control..Procedura de testare sa nu necesite aparataj suplimentar si sa contina cat mai putine etape. Durata efectuarii investigatiei sa fie cat mai mica.Sensibilitatea maxima (prioritate testelor cu cea mai mare sensibilitate)Solutii de substrat + cromogenul sa fie intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.Enzima conjugata sa fie pregatita de producator.</p>
2.2	33790000-4	Anticorpi neutralizanti SARS-CoV-2 Ig G	test	<p>576</p> <p>Cerinte generale+Nota,ELISA,sensib 100%,specf.100%,cu control+si- calibratorim <b>Marcaj CE si IVD</b> Firma furnizoare de reactivi sa dispuna de ingineri calificati,certificati de producatorul echipamentului pentru deservirea gratuita a echipamentului in cauza, pe perioada de utilizare a reactivelor,precum si participarea lor la reprogramari,calibrari,controale de calitate.Stripurile sa fie detasabile ,posibil de a rupe stripul si de a folosi cate un godeu,sa fie posibil de a efectua cate o proba.Marcaj CE si IVD . Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat,marcat , etichetat de producator, ambalaj securizat ,marcat si etichetat de catre producator.Date de identitate(denumirea lotului,seria..)ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida <b>in mod obligatoriu</b> cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator (la momentul livrarii catre consummator) sa fie nu mai mic de 12 luni.</p> <p>La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul castigator,in timp de trei zile din momentul luarii deciziei.Ofertantul sa asigure prezenta specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set sa fie toti reagentii necesari pentru reactie.</p> <p>Solutiile de lucru sa fie stabile mai mult de 30 zile.In instructia de folosire sa fie indicate sensibilitatea si specificitatea testelor,test sistemele sa fie cu sensibilitatea nu mai mica de 99.8%.Test sistemele pentru determinarea cantitativa sa contina obligator calibratori si material de control .</p> <p><b>Obligatru,instructiunile de utilizare a truselor sa fie prezentate in limba de stat , sau rusa,continand caracteristicile de performanta si calitate:sensibilitate,liniaritate,specificitate,reproductibilitate,interferenta.</b></p> <p>Operatorul economic furnizor de reactie v-a deserve gratis echipamentul de laborator in caz de reprogramare si v-a supraveghea controlul calitatii investigatiilor pe perioada de valabilitate a contractului.</p>

					Sa fie prezente certificate prin care vor dovedi ca reagentii se pastreaza pana la livrare in conditiile prevazute de producator (la frigider, frigorifer sau incaperi dotate cu echipament specific, etc.) <b>Nota:</b> In set sa fie prezenti toti reagentii necesari pentru reactie inclusive calibratori si material de control. Procedura de testare sa nu necesite aparatul suplimentar si sa contina cat mai putine etape. Durata efectuării investigației sa fie cat mai mica. Sensibilitatea maxima (prioritate testelor cu cea mai mare sensibilitate) Solutii de substrat + cromogenul sa fie intr-un singur flacon, pregatite de producator, gata pentru utilizare. Enzima conjugata sa fie pregatita de producator.	
		Total lot 2.				92 160
		<b>Lot 3. Apa pentru injectii</b>				
3.1	33790000-4	Apa pentru injectii	ml	2400	Apa pentru injectii 5ml, steril .Certificat de la producator, analit.	
		Total lot 3.				43 000
		<b>Lot 4. LE celule - Latex test</b>				
4.1	33790000-4	LE celule -Latex test	set	2	Kit pentru diagnosticul in vitro ,determinarea calitative si semi-quantitative in ser si plasma, se da preferinta seturilor ce contin mai multe teste intr-un kit, sa fie indicat atat pretul cat si cantitatea .	
		Total lot 4.				3 000
		<b>Lot 5. Planseta pentru microscopierea urinei</b>				
5.1	33790000-4	Planseta pentru microscopierea urinei	buc	2000	Planseta pentru microscopierea urinei cu 10 godeuri transparente, de unica folosinta .	
		Total lot 5.				12 000
		<b>Lot 6. Set pentru determinarea Hb umane in masele fecale.</b>				
6.1	33790000-4	Set pentru determinarea Hb umane in masele fecale.	set	4	Set pentru determinarea Hb umane in masele fecale ,se da preferinta seturilor ce contin mai multe teste intr-un kit, sa fie indicat atat pretul cat si cantitatea .	
		Total lot 6.				1 600
<b>Valoarea estimativă totală</b>						<b>154 160</b>

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)

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: La necesitate pe parcursul anului 2022.

13. Termenul de valabilitate a contractului: **30 decembrie 2022**

**14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu se aplică.**

(indicați da sau nu)

**15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.**

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

N r. d/ o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1	DUAE	Semnat electronic de către operatorul economic	Obligatoriu
2	Oferta	Formularul F3.1, Semnat electronic de către operatorul economic	Obligatoriu
3	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic	Obligatoriu
4	Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8	Semnat electronic	Obligatoriu
5	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%, (pentru ofertantul câștigător) conform anexei nr.9 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției.	Semnat electronic	Obligatoriu pentru ofertantul câștigător
6	Garanție pentru executarea contractului 5% (pentru ofertantul câștigător) conform anexei nr.10 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției.	Confirmată prin semnătura electronică a participantului (anexa 10)	Obligatoriu
7	Specificații tehnice	potrivit modelului (anexa 22), confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	Obligatoriu
8	Specificații de preț	potrivit modelului din (anexa 23), confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	Obligatoriu
9	Certificat de calitate de la Producător	Copie, confirmată prin semnătura electronică a Participantului	Obligatoriu
10	Certificat CE	copie – confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	Obligatoriu
11	Certificat privind specializarea personalului în domeniul deservirii, calibrării, a utilajului medical la care sunt folosiți reagentii	copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligatoriu
12	Confirmare privind asigurarea deservirii și calibrării utilajului	copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligatoriu
13	<b>Declarația</b> privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări	original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligatoriu în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, ofertantul desemnat câștigător va prezenta

	criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani		Declarația autorității contractante și Agenției Achiziții Publice.

17. Garanția pentru ofertă, după caz transfer pe contul IMSP SCMS sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 1%.
18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz transfer pe contul IMSP SCMS sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 5%.
19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz nu se aplică.
20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu se aplică.
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică.
22. Ofertele se prezintă în valuta: lei MD
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut
24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	Nu se aplică	

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
  - conform SIA RSAP /până la: [ora exactă] Informația o găsiți în SIA RSAP
  - pe: [data] Informația o găsiți în SIA RSAP \_
26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:  
*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 50 zile \_
28. Locul deschiderii ofertelor: \_SIA RSAP  
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)  
*Ofertele întârziate vor fi respinse.*
29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:  
*Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.*
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:  
\_Limba română
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplică  
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

**Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor**

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

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

33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): nu se aplică
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul IV 2022.
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: \_\_\_\_\_
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 17.12.2021
37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

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

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

\_\_\_\_\_  
(se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_

Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_

