

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor și consumabilelor de laborator prin procedura de achiziție – Licitația deschisă

codul CPV 33696500-0

1. Denumirea autorității contractante: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA
2. IDNO: 1003600153360
3. Adresa: mun. Chișinău, bd. Dacia, 5/2
4. Numărul de telefon/fax: 0-22-53-16-33 sau 079436345
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: mcecoi@mail.ru, www.amt-botanica.md
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): *Instituție medico-sanitară publică*
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind **livrarea următoarelor bunuri:**

nr	Denumirea lotului	Denumirea bunurilor	Cerințele tehnice	UN	Cant	Suma estimativă fără TVA
1	Reactive pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratorie a, USA. Sistem închis	Combi 8, pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratorie, USA. Sistem închis	(Blood, Protein, Nitrat, Ketones, Glucose, pH, Density, Leucocytes) cu trei interpretari cantitativ. Cerinte obligatorii: 1. Reagentii sa fie obligatoriu in ambalajul producatorului 2. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor. 3. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni	buc	130000	331500
1		Material de control lichid pentru urina normal și patogen, pentru analizatorul de urină Mission U120, Acon Laboratorie, USA. Sistem închis		buc	36	5760

2	Reactive biochimice, calibratori și materiale de control pentru analizatorul Cobas, Roche Diagnostic. Sistem închis	Alanine Aminotransferase IFCC (ALTL IFCC, 500T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500	Cerințele generale pentru lot: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță șo calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat. 6.Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor	buc	52500	65625
2		Albumin Bromcresol Green (ALB BCG,300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	3600	7200
2		Alkaline Phosphatase IFCC (ALP IFCC, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400		buc	12000	24000
2		Amylase (AMYL, 300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	19500	117000
2		Aspartate Aminotransferase IFCC (ASTL, 500T), ambalaj		buc	52000	65000

		standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500				
2		Bilirubin-Direkt (BIL-D, 350T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 350		buc	29750	50575
2		Bilirubin-Total (BIL-T, 250T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 250		buc	30000	90000
2		Calcium (CA, 300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	10500	21000
2		Cholesterol (CHOL HiCo, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400		buc	60000	120000
2		CKL, 200T, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	2600	13260
2		Creatinine Jaffe (CREA-J, 700T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 set cu nr de teste de 700			50400	50400
2		g-Glutamyltransferase (GGT,400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400		buc	15000	31500
2		Glucose HK (GLUC HK, 800T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 800		buc	70000	107100
2		HDL-Cholesterol (HDL-C, 350T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 350		buc	11900	81039
2		Iron (IRON, 200T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	4000	13800
2		Lactat Dehydrogenaza (LDHI), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300		buc	4200	11928
2		LDL-Cholesterol (LDL-C, 200T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200		buc	17600	372768

2		Lipase colorimetric (LIPC, 200T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200	buc	2800	15876
2		Total Protein (TP, 300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300	buc	6000	12000
2		Triglycerides (TRIGL, 250T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 250	buc	26000	66300
2		Urea (UREAL, 500T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500	buc	45000	114750
2		Uric Acid (UA, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400	buc	36800	93840
2		PCR cantitativ, ambalaj standard pentru aparatul Cobas sistem închis, 6000 set	buc	18000	468000
2		FR cantitativ, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set	buc	7500	127500
2		ASLO cantitativ, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000sistem închis, set	buc	7000	210000
2		ISE Standard low sistem închis	buc	1	270
2		ISE Standard high sistem închis	buc	1	270
2		ISE Diluent	buc	2	5400
2		ISE Internal Standard	buc	6	16200
2		ISE Reference Electrolyte Solution	buc	6	4500
2		ISE Cleaning Solution	buc	3	2700
2		ISE Internal Standard Insert	buc	2	1000
2		NaOH-D cobas C	buc	50	20000
2		SMS cobas C	buc	1	580
2		9% NaCl cobas C	buc	1	480
2		NaOH -D/Basic wash 2*1,8 L	buc	25	22500
2		Acid Wash solution 2*2 L	buc	2	3600
2		Sample Cleaner1, cobas c	buc	5	8000
2		EcoTergent	buc	8	66000
2		PreciControl ClinChem Multi 1	buc	1	8000
2		PreciControl ClinChem Multi 2	buc	1	8000

2		CFAS		buc	1	1800
2		Cfas Lipids		buc	1	1000
2		HbA1c hemoglobin glicolizata, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 set		buc	15000	472500
2		HbA1C TQ Hemolizing rg, cobas c		buc	15	27270
2		PreciControl HBA1C normal		buc	1	6000
2		PreciControl HBA1C patologic		buc	1	6000
2		Cfas HbA1c		buc	1	3200
2		Dozarea magneziului în serul sangvin, pentru Cobas 6000 sistem închis, in set 250 teste		buc	2000	12000
2		Dozarea izoenzimei MB-creatinfosfokinazei (CK-MB), set cu nr. de teste 100 teste		buc	300	3000
2		Determinarea feritinei, pentru Cobas 6000 sistem închis, in set 250 teste		buc	500	16500
2		Determinarea microalbuminei în urină, pentru Cobas 6000 sistem închis, in set 100 teste		buc	1000	35000
2		C.f.a.s.PUC, Microalbuminurie		set	1	5000
2		C.f.a.s.CK-MB		set	1	1000
2		C.f.a.s.PAC		set	1	2970,72
2		C.f.a.s.Proteins, CRP, Ferritin		set	2	16000
2		Preciset RF		set	1	2500
2		Preconorm PUC		set	1	5000
2		RF Control Set		set	1	3200
2		Assay Tips/Cups (Set Virfuri si pupite pentru probe si reactie), pentru Analizator Cobas 6000, Roche Diagnostics, Germania, sistem închis		buc	6	36000
3	Reactive pentru investigații hematologice , analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis	M-52D Diluent (20L×1)	set 20L×1 Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 3. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider,	litru	720	57600

			frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor			
3		M-52DIFF Lyse (500mL×4)	set 500mL×4	litru	24	127200
3		M-52LH Lyse (100mL×4)	set 100mL×4	litru	4,8	96000
3		Probe Cleanser (50mL)	50mL	ml	1050	8400
3		Hematologic 3-pack control L, N, H	3 x 3.5mL (1L,1N,1H)	ml	288	63360
4	Reactive pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat 6diff Mindray BC 760, sistem închis	DS Diluent	set 20 litri. Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 3. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor	litru	3960	162558
4		M-6LD Lyse	set 1L x4	litru	192	217536
4		M-6FD DYE	set 12mlx4	ml	5328	364968
4		M-6LH Lyse	set 1L x4	litru	72	86382
4		ESR Solution Reagent	1L x4	litru	228	463125
4		Probe Cleanser	50ml	ml	3300	24354
4		SC-CAL PLUS Calibrator	2x3,0ml	ml	18	2867,94
4		BC-6D Control	6x4,5ml Tri-pack (2L, 2N, 2H)	ml	486	67826,16
5	Reactive pentru analizatorul de coagulare Yumizen G 800, sistem închis	Yumizen G PT liquid 4, 12x4ml	Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 3. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în	set	90	280800

			mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor			
5		Yumizen G Cuvettes. 1000		set	55	330000
5		Yumizen G FIB 2, 12x2ml		set	40	124800
5		Yumizen G Imidazol, 12x15 ml		set	15	48600
5		Yumizen G CTRL I, II, 2x5x1ml		set	4	20800
5		Yumizen G SORB, 12x15ml		set	28	17360
5		Yumizen G Cleaner, 1x4,5 litru		set	110	220000
5		Yumizen G Clean Sys, 0,1 litru		set	10	30000
6	Reactive pentru analizator imunologic Maglumi 800	Maglumi Total PSA (CLIA)	ambalaj 50 teste Cerințe generale pentru lotul dat: 1. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 2. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 3. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 4. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a	buc	5400	218160

			echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor			
6		Maglumi f-PSA (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	550	22220
6		Maglumi Toxo IgG (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	750	28725
6		Maglumi Toxo IgM (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	750	28725
6		Maglumi CMV IgG (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	850	32555
6		Maglumi CMV IgM (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	850	32555
6		Maglumi T3 (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	400	6748
6		Maglumi FT3 (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	400	6748
6		Maglumi T4 (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	500	8435
6		Maglumi FT4 (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	5400	91098
6		Maglumi TSH (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	5400	106218
6		Maglumi Anti-TPO (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	1650	86971,5
6		Maglumi FSH (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	500	9490
6		Maglumi LH (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	500	9490
6		Maglumi HCG/B - HCG (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	500	9490
6		Maglumi PRL (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	1000	18980
6		Maglumi Estradiol (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	500	9490
6		Maglumi Testosterone (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	500	9490
6		Maglumi free Testosterone (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	500	26355
6		Maglumi DHEA-S (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	500	21435
6		Maglumi Calcitonin (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	550	28990,5
6		Maglumi Prolactina (CLIA)	ambalaj 50 teste	buc	600	10548
6		Cuvete de reacție (maglumi X3)	set include 3x182 cuvete - 546 cuvete/set	buc	21840	32760
6		Starter kit 1+2	set 2x230ml	ml	14720	28556,8
6		Soluție de spălare concentrată	cutie 714ml	ml	35700	26775
6		Lichid pentru testarea semnalului luminiscent	set 5x2ml	ml	3200	239104
6		Lichid pentru spălarea tubulaturii	ambalaj 500ml	ml	1000	7080
7	Consumabile de laborator	Pap Stain EA 50-, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Pap Stain EA 50-, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	20	6600
8		Pap Stain OG 6-, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Pap Stain OG 6-, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	20	6480
9		DPX mounting medium-(xilen), 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau -	DPX mounting medium-(xilen), 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	10	7200

		frotiu conventional				
10		Haematoxylin stain, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Haematoxylin stain, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	20	9120
11		Histanol 100%, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Histanol 100%, 1 litru, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	150	32400
12		Cutii pentru păstrarea frotiurilor efectuate, set 100 lame, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Cutii pentru păstrarea frotiurilor efectuate, set 100 lame, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	buc	5	600
13		Xelen pentru histologii, 5 litri, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Xelen pentru histologii, 5 litri, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	litru	10	1200
14		Fixativ Cyto Spray pe baza de alcool, flacon 100ml, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	Fixativ Cyto Spray pe baza de alcool, flacon 100ml, pentru metoda Papa Nicolau - frotiu conventional	buc	250	54000
15		Albastru de metilen, 1%, ambalaj 0,5-1 litri	Albastru de metilen, 1%, ambalaj 0,5-1 litri	litru	20	4800
16		Set pentru colorarea micobacteriilor la BAAR după Țil Nilson (după autor), set - 300-350ml	Set pentru colorarea micobacteriilor la BAAR după Țil Nilson (după autor), set - 300-350ml	buc	30	18000
17		Test individual de depistare a sîngelului ocult în materii fecale, în casetă	Test individual de depistare a sîngelului ocult în materii fecale, în casetă	buc	12000	129600
18		Determinarea calitativă a AG în masele fecale a Helicobacter Pylori, test rapid în casetă	Determinarea calitativă a AG în masele fecale a Helicobacter Pylori, test rapid în casetă	buc	2000	36000
19		Termohîrtie, 15m, lăţime 57mm, densitatea 55 gr/m2	Termohîrtie, 15m, lăţime 57mm, densitatea 55 gr/m2	buc	3000	16200
20		Troponine	Troponine	buc	300	4320
21		Soluţie pentru colectarea reticulocite, ambalaj 50-60ml	Soluţie pentru colectarea reticulocite, ambalaj 50-60ml	ml	150	1200
22		Bromtimol Albastru	Bromtimol Albastru	kg	0,015	648
23		Metanol în ambalaj, 1 litru, puritatea analitică	Metanol în ambalaj, 1 litru, puritatea analitică	litru	40	2880
24		Silitra, Puritatea analitică sau chimică, 1kg	Silitra, Puritatea analitică sau chimică, 1kg	kg	10	420

Suma estimativă totală, lei fără TVA

7814559,62

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

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite depunerea ofertelor alternative pentru loturile 1-6 cu următoarele condiții:

- 1) Asigurarea cu reactivive, calibratori, soluții de spălare și dispozitive medicale compatibile cu reactivivele oferite.
- 2) Dispozitive medicale urmează a fi livrate, instalate, calibrate și date în exploatare în decurs de 60 zile din data semnării contractului de achiziție.
- 3) Reactivivele urmează să fie compatibile cu dispozitivul medical respectiv și să provină de la același producător.
- 4) Metodele de efectuare a analizelor de laborator urmează să corespundă celor indicate în specificație.
- 5) Reactivivele și dispozitivele medicale trebuie să fie înregistrate în Republica Moldova conform cerințelor actelor normative.
- 6) Ofertantul va prezenta, la solicitarea beneficiarului, mostre de reactivive pentru dispozitivele deja existente în instituție, sau va oferi posibilitatea de evaluare de către beneficiar a calității analizelor și dispozitivelor medicale în alte instituții, unde acestea sunt instalate și deja funcționează.
- 7) Modalitatea de lucru a dispozitivelor medicale oferite: complet automat pentru lotul 2-6.
- 8) Pentru lotul 1 capacitatea dispozitivului medical oferit urmează a fi minimum de 500 analize pe oră, pentru lotul 5 capacitatea dispozitivului medical oferit urmează a fi minimum de 160 analize pe oră și minimum de 60 probe pe board.
- 9) Reactivivele și dispozitivele medicale vor dispune de parametri clinici și tehnici de performanță identice cu parametrii indicați în specificație. Totodată, se vor admite ofertele reactivivelor și dispozitivelor medicale cu performanță mai înaltă decât cele solicitate în specificație.
- 10) Cantitatea dispozitivelor medicale urmează a fi oferită conform cerințelor de mai jos:
 - ✓ pentru lotul 1 - 3 dispozitive medicale;
 - ✓ pentru lotul 2 - 1 dispozitiv medical;
 - ✓ pentru lotul 3 - 3 dispozitive medicale;
 - ✓ pentru lotul 4 - 3 dispozitive medicale;
 - ✓ pentru lotul 5 - 1 dispozitiv medical;
 - ✓ pentru lotul 6 - 1 dispozitiv medical.
- 11) Operatorul economic va dota instituția cu dispozitiv adițional pentru lotul 2, 5 și 6 în scopul realizării neîntrerupte a investigațiilor în perioada de staționare a dispozitivelor de bază în caz de defectare.
- 12) Operatorul economic va prezenta prospecte, broșuri, elaborate de producător, conținând informații despre Specificația tehnică detaliată a dispozitivelor medicale propuse în oferta.
- 13) Operatorul economic va asigura instruirea personalului medical.
- 14) Livrarea, instalarea, calibrarea și darea în exploatare a dispozitivelor va fi suportată de către agentul economic desemnat câștigător.
- 15) Dispozitivele care consumă apă purificată vor dispune de sistem de purificare a apei.
- 16) Dispozitivele vor dispune de UPS, imprimanta și calculatorul necesar pentru tipărirea rezultatelor analizelor (lotul 2-6).

17) Pe parcursul termenului de valabilitate a contractului de achiziție, operatorul economic va asigura deservirea și mentenanța gratuită a dispozitivelor medicale oferite, inclusiv înlocuirea, la necesitate, a pieselor de schimb.

18) În cazul selectării ofertei alternative clauzele contractuale vor fi completate cu norme juridice corespunzătoare, rezultate din anunțul publicat.

11. Termenii și condițiile de livrare solicitați: Incoterms 2020 DDP, conform necesităților Beneficiarului, în limita surselor financiare disponibile, în decurs de 15 zile din data efectuării comenzii.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2023

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu

15. 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	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1)	Formularul DUAE	Completat și confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
2)	Oferta de preț – specificații de preț	Anexa nr.23 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
3)	Oferta tehnică – specificații tehnice	Anexa nr. 22 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
4)	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%	<u>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</u> Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA Denumirea Băncii: B.C. „VICTORIABANK” S.A. fil.nr.30 Chișinău Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD63VI000002251030103MDL cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la	DA

		<p>licitația publică nr. _____ din _____ ”</p> <p>Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat, confirmată prin semnatura electronică a participantului.</p> <p><u>Sau</u></p> <p><u>Scrisoarea de garanție bancară conform Anexei nr.9 din documentația standard,</u> semnată către banca prin aplicarea semnăturii electronice, și confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	
5)	Cerere de participare	<p>Anexa nr.7 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	DA
6)	Declarație privind valabilitatea ofertei	<p>Anexa nr.8 din documentația standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	DA
7)	Extras din Registrul de Stat	<p>Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	DA
8)	Certificat de atribuire a contului bancar	<p>Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	DA
9)	Ultimul raport financiar	<p>Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	DA
10)	Declarația privind că reagenții sunt în ambalajul producătorului și seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau în încăpere	<p>Confirmată prin semnatura electronică a participantului.</p> <p>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	DA

	dotată cu echipament specific) - pentru toate loturile		
11)	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vine în aplicarea art. 19 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere, completată în conformitate cu Anexa nr.27 din documentația standard, confirmată prin semnatura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
12)	Declarația privind dispunerea de specialiști pe parte de aplicații și ingineri calificați și certificați de la producătorul dispozitivelor medicale (cu anexarea copiilor certificatelor)	Pentru calibrarea, reprogramarea și deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor pentru loturile 1, 34, 36 și 37 Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
13)	Instrucțiuni de utilizare în limba de stat sau rusă, la cererea grupului de lucru	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA
14)	La cererea grupului de lucru se prezintă mostre în timp de 5 zile, de la operatorul câștigător	cu indicarea numărului poziției pe ambalaj *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA
15)	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	Copie – eliberată de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmată prin semnatura electronică a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
16)	Declarație privind lista principalelor livrări similare efectuate în ultimii 3 ani de activitate. Minim 3 ani de experiență specifică în prestarea serviciilor similare	Confirmată prin semnătura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
17)	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din valoarea Contractului	Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA Denumirea Băncii: B.C. „VICTORIABANK” S.A. fil.nr.30 Chișinău Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD63VI000002251030103MDL	DA

		cu nota "Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. ___ din ___"	
18)	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Formularul aprobat prin Ordinul MF al RM nr.145 din 24.11.2020, completat și confirmat prin semnatura electronică a participantului * (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)	DA

16. Garanția pentru ofertă, cuantumul – 1% din valoarea ofertei fără TVA.

17. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul – 5% din valoarea contractului atribuit.

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

19. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): Licitație electronică cu utilizarea pasului minim de licitație (1%) și numărului de runde succesive indicate în SIA RSAP (3 runde).

Notă: După etapa finalizării licitației electronice, dacă acesta a avut loc, în cazul micșorării prețurilor inițiale, conform rundelor desfășurate, urmează a fi prezentat formularul specificațiilor de preț actualizat în format electronic, cu aplicarea semnăturii electronic, pe adresa indicată în documentație de atribuire se aplică.

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

21. Ofertele se prezintă în valuta – Lei MD.

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: Cel mai mic preț pe lot și corespunderea caietului de sarcini și cerințelor tehnice.

23. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- **până la: [ora exactă]** - Conform informației din SIA RSAP "MTender".
- **pe: [data]** - Conform informației din SIA RSAP "MTender".

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

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

25. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

26. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP "MTender" *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

27. 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.*

28. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba de stat

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

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

*Adresa: mun. Chişinău, bd. Ştefan cel Mare şi Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*

31. **Data (datele) şi referinţa (referinţele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunţul respectiv (dacă este cazul):** Da.
32. **În cazul achiziţiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunţurilor viitoare:** Nu.
33. **Data publicării anunţului de intenţie sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunţ:** Nu.

34. **Data transmiterii spre publicare a anunţului de participare:** Conform informaţiei din SIA RSAP "MTender".

35. **În cadrul procedurii de achiziţie publică se va utiliza/accepta:**

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

36. **Contractul intră sub incidenţa Acordului privind achiziţiile guvernamentale al Organizaţiei Mondiale a Comerţului (numai în cazul anunţurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene):** Nu.

37. **Alte informaţii relevante:** Nu.

Conducătorul grupului de lucru:

Marina Golovaci